# POSITIVE RESIST COMPOSITION

Patent Number:

JP2000089463

Publication date:

2000-03-31

Inventor(s):

AOSO TOSHIAKI

Applicant(s)::

FUJI PHOTO FILM CO LTD

Requested Patent:

JP2000089463 (JP00089463)

Application Number: JP19980258836 19980911

Priority Number(s):

IPC Classification:

G03F7/039; C08L65/00; H01L21/027

EC Classification:

Equivalents:



RECEIVEI

DEC 0 5 2007

TC 1700

#### Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To enhance a film endurance rate and a resist profile against deep ultraviolet rays, especially, ArF excimer laser beams and to eliminate image defects by using a specified resin, a polyfunctional enol ether compound, a low molecular-weight compound, a low molecular-weight carboxylic acid, an N-containing basic compound, and a surfactant.

SOLUTION: This positive resist composition to be used comprises (A) a compound to be allowed to emit an acid by irradiation with activated rays or radiation, (B) a polycycloolefin resin having alicyclic groups and carboxylic groups on the main chain, (C) a compound having >=2 groups represented by the formula, (D) a cyclic aliphatic carboxylic acid having a molecular weight of <=1,000 or an organic carboxylic acid having a naphthalene ring, (E) an N-containing basic compound, and (F) a fluorine-containing and/or silicone type surfactant. In the formula, each of R1-R3 is an H atom or an optionally substituted alkyl or cycloalkyl groupe and the 2 groups of them may combine with each other to form a cyclic structure having 3-8 C or a hetero atom; and Z is a -O-, -S-, -SO2- or -NH-.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-89463 (P2000-89463A)

(43)公開日 平成12年3月31日(2000.3.31)

| (51) Int.Cl. <sup>7</sup>     | 識別記号                 | FΙ                      | テーマコード(参考)                           |
|-------------------------------|----------------------|-------------------------|--------------------------------------|
| G03F 7/039                    | 5 0 1                | G03F 7/039              | 501 2H025                            |
|                               | 601                  |                         | . 601 4J002                          |
| CO8L 65/00                    |                      | C 0 8 L 65/00           |                                      |
| H01L 21/027                   |                      | 45/00                   |                                      |
| // CO8L 45/00                 |                      | H01L 21/30              | 5 0 2 R                              |
| ,                             |                      | 審查請求 未請求                | 請求項の数10 OL (全 59 頁)                  |
| (21)出顧番号                      | <b>特顯平</b> 10-258836 | (71)出顧人 0000052<br>富士写事 | 01<br><b>は</b> フイルム株式会社              |
| (22)出顧日 平成10年9月11日(1998.9.11) |                      | 神奈川以                    | R南足柄市中沼210番地                         |
|                               |                      |                         | ii明<br>象原郡吉田町川尻4000番地 富士写<br>レム株式会社内 |
|                               |                      | (74)代理人 1000738         | 74                                   |
|                               | •                    | 弁理士                     | 荻野 平 (外4名)                           |
| •                             |                      |                         |                                      |
|                               |                      |                         |                                      |

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 ポジ型レジスト組成物

# (57)【要約】

【課題】 深紫外線、特にArFエキシマレーザー光に対して、特に残膜率、レジストプロファイルが優れ、現像欠陥の問題を生じないポジ型レジスト組成物を提供することである。

【解決手段】 活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物、主鎖に脂環式基とカルボキシル基を有する樹脂、特定の構造のエノールエーテル基を少なくとも2個有する化合物、含窒素塩基性化合物、及びフッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤を含有するポジ型レジスト組成物。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物、(B)主鎖に脂環式基を有し、且つカルボキシル基を有するポリシクロオレフィン樹脂、

(C) 下記一般式(I) で表される基を少なくとも2個有する化合物、(D) 含窒素塩基性化合物、及び(E) フッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤を含有することを特徴とするポジ型レジスト組成物。

#### 【化1】

$$R_1$$
  $C=C$   $R_3$ 

一般式(I)中、 $R_1 \sim R_3$ は、各々独立に、水素原子、置換基を有していてもよい、アルキル基又はシクロアルキル基を表す。また $R_1 \sim R_3$ の内の2つが結合して $3 \sim 8$  個の炭素原子あるいはヘテロ原子から成る環構造を形成してもよい。Zは-O-、-S-、 $-SO_2-$ 又は-NH-基を示す。

【請求項2】 (B) 成分の樹脂が、更に酸の作用により分解してアルカリ現像液中での溶解性を増大させる基を有する樹脂であることを特徴とする請求項1に記載のポジ型レジスト組成物。

【請求項3】 (B) 成分の樹脂が、一般式(II) 又は(III) で表される主鎖に脂環式基を有する繰り返し構造単位の少なくとも一つと、カルボキシル基を有することを特徴とする請求項1又は2に記載のポジ型レジスト組成物。

#### 【化2】

$$\begin{array}{c}
R_{6} R_{7} \\
C C C X
\end{array}$$

(II)

[化3]

$$\begin{array}{c|c}
 & A_2 \\
 & R_6 R_7 \\
 & C \\
 & C \\
 & A_3
\end{array}$$
(III)

一般式(II)、(III)中、R<sub>4</sub>~R<sub>7</sub>は、各々独立
 に、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アルキル基、ハロアルキル基、アルコキシ基、-C
 O-OR<sub>38</sub>基又はカルボキシ基を表し、R<sub>4</sub>~R<sub>7</sub>のう 50

ち少なくとも2つが結合し、ヘテロ原子を含んでもよい 炭素数 $1\sim5$ 個のアルキレン基を形成してもよい。 $R_{38}$ は、置換基を有していてもよい、アルキル基、シクロア ルキル基あるいはアルケニル基、もしくは酸の作用によ り分解する基を表す。 $A_1\sim A_3$  は、各々独立に、置換 基を有していてもよい2価のアルキレン基、アルケニレ ン基、又は単環もしくは多環のシクロアルキレン基を表 す。Xは単結合、2価のアルキレン基、アルケニレン 基、又は $-SO_2$ -基を表し、p、qは、各々独立に、 0もしくは $1\sim4$ の整数を表す。

【請求項4】 一般式(II) 又は(III)で表される主鎖に脂環式基を有する繰り返し構造単位が、一般式(IV) ~(VIII) で表される繰り返し構造単位であることを特徴とする請求項3に記載のポジ型レジスト組成物。

#### 【化4】

【化5】

30

40

【化6】

#### 【化7】

(VII)

### 【化8】

COOH COOH (IX) (X)

一般式 (IX) ~ (XI) 中、R<sub>39</sub>~R<sub>40</sub>、R<sub>42</sub>~R<sub>44</sub>は、 各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アル キル基又はハロアルキル基を表し、Raiは、シアノ基、 -CO-OR38又は-CO-NR45R46を表す。X1~ X3は、各々独立に、単結合、置換基を有していてもよ い2価の、アルキレン基、アルケニレン基、シクロアル 50 又はアルケニル基を表す。またR45、R46が結合して環

R<sub>22</sub>

# (VIII)

一般式 (IV) ~ (VIII) 中、R<sub>4</sub> ~ R<sub>7</sub> 、R<sub>38</sub>、Xは各 々請求項3に記載のものと同義である。R8 ~R37は、 各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、 アルコキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アルケ 20 ニル基、-CO-ORss基、又はカルボキシ基を表す。 a~jは、各々独立に、Oもしくは1~4の整数を表 す。また、式(IV)におけるR4~R17の内の少なくと も2つ、式(V)、式(VII)及び式(VIII)におけるR 4~R<sub>10</sub>、R<sub>12</sub>、R<sub>13</sub>、R<sub>15</sub>~R<sub>27</sub>の内の少なくとも2 つ、あるいは式(VI)におけるR4~R10、R12、 R<sub>13</sub>、R<sub>15</sub>~R<sub>20</sub>、R<sub>22</sub>、R<sub>23</sub>、R<sub>25</sub>~R<sub>37</sub>の内の少な くとも2つが結合し、ヘテロ原子を含んでもよい炭素数 1~5個のアルキレン基を形成してもよい。

(B) 成分の樹脂が、下記一般式(I 【請求項5】 30 X)、(X)又は(XI)で表されるカルボキシル基を有 する繰り返し構造単位のうち少なくとも一つを有するこ とを特徴とする請求項1~4のいずれか1項に記載のポ ジ型レジスト組成物。

#### 【化9】

キレン基、もしくは一〇一、一S〇2一、一〇一〇〇一  $R_{47}$ -,  $-CO-O-R_{48}$ -,  $Xtt-CO-NR_{49}$ -R so-を表す。Rasは、請求項3に記載のものと同義であ る。R<sub>45</sub>~R<sub>48</sub>、R<sub>49</sub>は、各々独立に、水素原子、置換 基を有していても良い、アルキル基、シクロアルキル基

COOH

(XI)

を形成してもよい。R47~R48、R50は、各々独立に、 単結合、2価のアルキレン基、アルケニレン基又はシク ロアルキレン基、もしくはこれらがエーテル基、エステ ル基、アミド基、ウレタン基あるいはウレイド基の少な くとも1つとともに形成した2価の基を表す。

# (XII)

一般式 (XII)、 (XIII) 中、R<sub>51</sub>~R<sub>53</sub>は、各々独立 に、水素原子、又は置換基を有していてもよい、アルキ ル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アシル基もし くはアルコキシカルボニル基を表し、R54は、置換基を 有していてもよい、アルキル基、シクロアルキル基、又 はアルケニル基を表す。但し、式(XII)のR<sup>51</sup>~R<sup>53</sup>の 内、少なくとも2つは水素原子以外の基である。また式 (XII)のR<sup>51</sup>~R<sup>53</sup>の内の2つ、又は式(XIII)の R<sup>51</sup>、R<sup>52</sup>、R<sup>54</sup>の内の2つが結合して3~8個の炭素 原子、ヘテロ原子から成る環構造を形成してもよい。

【請求項7】 (B) 成分の樹脂が、水酸基を有するこ とを特徴とする請求項1~6のいずれかに記載のポジ型 レジスト組成物。

(C)成分の化合物が、下記一般式(XI V)で示される化合物であることを特徴とする請求項1~ 7のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。

# 【化11】

$$\begin{pmatrix} R_1 \\ R_2 \end{pmatrix} C = C \begin{pmatrix} Z \\ R_3 \end{pmatrix}_m^R$$

### (XIV)

一般式 (XIV)中、R1~R3、Zは各々請求項1に記載の ものと同義である。Rはヘテロ原子を含んでもよい、m 価のアルキレン基、m価のシクロアルキレン基あるいは これらの基を2つ以上組み合わせて得られるm価の基を 表し、更にこれらの基は、エーテル基、エステル基、ア 40 ミド基、ウレタン基あるいはウレイド基の少なくとも1 つとともに2価以上の連結基を形成してもよい。mは2 以上の整数を表す。

【請求項9】 (B) 成分の樹脂と(C) 成分の化合物 が逾膜形成時に熱により架橋してアルカリ現像液に対し 不溶化し、その(B)成分の樹脂と(C)成分の化合物 の架橋物が活性光線又は放射線の照射時に発生した酸に より分解して、アルカリ現像液に対する溶解性が向上す ることを特徴とする請求項1~8のいずれかに記載のポ ジ型レジスト組成物。

\*【請求項6】 (B) 成分の樹脂が、一般式 (XII)又は (XIII) で表される基を有することを特徴とする請求項 2~5のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。

#### 【化10】

# (XIII)

【請求項10】 露光光源として、220 nm以下の遠 紫外光を使用することを特徴とする請求項1~9のいず れかに記載にポジ型レジスト組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、IC等の半導体製 造工程、液晶、サーマルヘッド等の回路基板の製造、更 20 にその他のフォトファブリケーション工程に使用される ポジ型レジスト組成物に関するものである。更に詳しく は220nm以下の遠紫外線を露光光源とする場合に好 適なポジ型レジスト組成物に関する

#### [0002]

【従来の技術】近年、半導体集積回路は高集積化が進 み、LSIやVLSIが実用化されるとともに集積回路 の最小パターン幅はサブハーフミクロンの領域に至り、 さらに微細化が進んでいる。そのため、微細パターン形 成のためのフォトリソグラフィ技術に対する要求がます 30 ます厳しくなっている。パターンの微細化を図る手段の 一つとして、レジストのパターン形成の際に使用される **歐光光の短波長化が知られている。例えば64Mビット** までの集積度のDRAMの製造には、現在まで、高圧水 銀灯のi線(365nm)が光源として使用されてきた。 256MビットDRAMの量産プロセスには、i線に変 わりKェFエキシマレーザー(248 nm)が露光光源と して実用化され、更に1Gビット以上の集積度を持つD RAMの製造を目的として、より短波長の光源が検討さ れており、ArFエキシマレーザー(193nm)、F2 エキシマレーザー(157nm)、X線、電子線の利用が 有効であると考えられている(上野巧ら、「短波長フォ トレジスト材料-ULSIに向けた微細加工-」、ぶんし ん出版、1988年)。

【0003】特にArFエキシマレーザーが次世代の露 光技術として位置づけられ、ArFエキシマレーザ露光 用の高感度、高解像力、且つドライエッチング耐性に優 れたレジストの開発が望まれている。従来のi線及びK rFエキシマレーザー露光用のレジスト材料としては、 高いドライエッチング耐性を得るために、芳香族ポリマ

ーを含有するレジストが広く用いられており、例えばノ 50

30

ボラック樹脂系レジストあるいはポリビニルフェノール 系の化学増幅型レジストが知られている。しかしなが ら、ドライエッチング耐性を付与する目的で導入された 芳香環はArFエキシマレーザー光の波長域でほとんど 光を通さないために、レジスト膜の底部にまで露光する ことが困難であり、従来のレジストでは断面形状の良好 なパターンが得られなかった。

【0004】レジストの透明性の問題点の解決策の一つ として芳香環を全く含まない脂肪族ポリマー、例えばポ リメチルメタクリレートを用いればよいことが知られて 10 いる(J. Vac. Sci. Technol., B9, 3357(1991))。しかしな がら、このようなポリマーは、十分なドライエッチング 耐性が望めないことから実用できない。このようにAr Fエキシマレーザー露光用のレジスト材料の開発に当た っては、透明性の向上と高いドライエッチング耐性を両 立させることが最大の課題とされている。そこで、芳香 環の代わりに脂環式炭化水素基を含有するレジストが芳 香族基と同様の耐ドライエッチング耐性を示し、且つ1 93nmの吸収が小さいことがProc. SPIE, 1672, 66(199 2)で報告され、近年同ポリマーの利用が精力的に研究さ れるようになった。

【0005】元来、脂環式炭化水素基を含有するポリマ ーをレジストに応用する試みは古くからなされ、例えば 特開昭60-195542号、特開平1-217453号、特開平2-59751 号ではノルボルネン系のポリマーが開示されており、特 **開平2-146045号には環状脂肪族炭化水素骨格と無水マレ** イン酸単位を有するアルカリ可溶性樹脂が種々開示され ている。さらに、特開平5-80515号ではノルボルネンと 酸分解基で保護されたアクリル酸系エステルの共重合体 が開示され、特開平4-39665号、特開平5-265212号、特 開平5-80515、特開平7-234511号では側鎖にアダマンタ ン骨格を有する共重合体が開示され、特開平7-252324 号、特開平9-221526号では、有橋環式炭化水素基を有す る炭素数7~12の脂肪族環式炭化水素基がポリマーの側 鎖に連結した化合物、例えば、トリシクロ[5.2.1.0] 2.6] デカンジメチレン基、トリシクロ[5.2.1.02.6] デカンジイル基、ノルボルナンジイル基、ノルボルナン ジメチル基、アダマンタンジイル基、が開示され、特開 平7-199467号にはトリシクロデカニル基、ジシクロペン テニル基、ジシクロペンテニルオキシエチル基、ノルボ 40 ニル基、シクロヘキシル基がポリマーの側鎖に連結した 化合物が開示されている。

【0006】さらに特別平9-325498号にはシクロヘキサ ン及びイソボルニル骨格を主鎖に有する重合体が開示さ れ、さらに特開平9-230595号、特開平9-244247号、特開 平10-10739号、WO97-33198、EP794458、EP789278 号にはジシクロオレフィン等の各種環状オレフィン類が 主鎖に導入された重合体が開示され、特開平8-82925 号、特開平9-230597号にはテルペノイド骨格の内、メン チル基又はメンチル誘導体基を有する化合物が好ましい 50

ことが開示されている。

【0007】上記のようなレジスト性能とは別に、リソ グラフィープロセスに起因する欠陥(空隙)の発生が歩留 まり低下の大きな要因の一つになっており、最近、特に 重要な問題となっている。例えば、現像欠陥は、一般に 液盛り時の気泡と現像液中の溶存気体によるマイクロバ ブルが一因となり欠陥を発生させると言われており(平 野ら:第42回応用物理学会講演予行集27p-ZW-9(1996))、 ウエファーが大口径化し、現像液の吐出量が増加するに 従って、さらに気泡対策が重要となっている。これらの 気泡対策として、ソフトに現像液が吐出されるような装 置上の改良(サイエンスフォーラム社出版, ULSI製造コン タミネーションコントロール技術, 41(1992)、参照)や溶 存気体の脱気機構の付加により気泡の低減の試みがなさ れているものの十分満足できるレベルではない。また、 現像欠陥を低減するために、現像液中にノニオン系の界 面活性剤を添加し、現像液の濡れ性を向上させ気泡脱離 を促進する工夫やノボラック系のレジスト中の界面活性 剤の種類と添加量を最適化することで親和性を向上させ る試みがなされてきた(薄島ら:第42回応用物理学会講演 予行集27p-ZW-7(1996))。ところが、非芳香族系のポリ マーを用いたArF用の化学増幅系レジストの現像欠陥 を低減するためには、これらの方法では十分でないばか りか、むしろ、逆効果になる場合さえあり、現像欠陥を 低減するためにどのように対処していいのか、これまで 全く改良の指針がなかった。しかも現像欠陥を低減する ために、レジストの親和性を向上させると残膜率やプロ ファイルが劣化する傾向があり両立化が極めて困難であ

8

【0008】さらに、従来の芳香族系のポリマーを用い たKrF用ポジ型化学増幅系レジストでは、例えばProoc. S PIE 1672, 46, (1992), Prooc. SPIE 2438, 551, (1995), P rooc. SPIE, 2438, 563 (1995), Prooc. SPIE, 1925, 14, (199) 3), J. Photopolym. Sci. Tech. Vol. 8. No. 4, 535 (1995), J. Photopolym. Sci. Tech. Vol. 5. No. 1, 207 (1992), J. Photop olym. Sci. Tech. Vol. 8, No. 4, 561 (1995), Jpn. J. Appl. Phy s. 33, 7023(1994)等に報告されているように、露光から 熱処理(PEB)までの放置時間が長くなるに従い、発生し た酸が拡散したり、また、雰囲気中の塩基性不純物によ りレジスト表面部の酸が失活してしまい、感度や現像後 のレジストパターンのプロファイルや線幅が変化してし まうという問題があった。これらを解決する手段とし て、芳香族系のポリマーを用いた化学増幅系レジストに アミンを添加する技術が、特開昭63-149640号、特開平5 -249662号、特開平5-127369号、特開平5-289322号、特 開平5-249683号、特開平5-289340号、特開平5-232706 号、特開平5-257282号、特開平6-242605号、特開平6-24 2606号、特開平6-266100号、特開平6-266110号、特開平 6-317902号、特周平7-120929号、特周平7-146558号、特 開平7-319163号、特開平7-508840号、特開平7-333844

号、特開平7-219217号、特開平7-92678号、特開平7-282 47号、特開平8-22120号、特開平8-110638号、特開平8-1 23030号、特開平9-274312号、特開平9-166871号、特開 平9-292708号、特開平9-325496号、特表平7-508840号、 USP5525453号、USP5629134号、USP5667938号等、記載の 塩基性化合物等に多く開示されており公知である。

【0009】しかしながらこれらのアミンを環状脂肪族 炭化水素骨格構造を有する非芳香族系のポリマーを用い たArF用の化学増幅系レジストに添加すると確かに、 非芳香族系のポリマーを用いた場合と同様、感度変化や 10 現像後のレジストパターンのプロファイル変化や線幅変 化に対して効果があるものの、前記現像欠陥が極めて劣 る結果となりその対策が望まれていた。

### [0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、露光 光源として、深紫外線、特にArFエキシマレーザー光 を用いた場合、残膜率、レジストプロファイルが優れる とともに、現像欠陥の問題を生じないポジ型感光性樹脂 組成物を提供することにある。

#### [0011]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、上記諸特性に留意し鋭意検討した結果、本発明の目的が以下の特定の構造の樹脂と特定の構造の多官能のエノールエーテル化合物、更に含窒素塩基性化合物及び特定の界面活性剤を使用することで見事に達成されることを見出し、本発明に到達した。即ち、本発明は、下記構成である。

【0012】(1) (A) 活性光線又は放射線の照射 基、ヒドロキシ基、アルキル基、ハロアルキル基、アルにより酸を発生する化合物、(B) 主鎖に脂環式基を有し、且つカルボキシル基を有するポリシクロオレフィン 樹脂、(C) 下記一般式(I) で表される基を少なくと 30 を含んでもよい炭素数  $1 \sim 5$  個のアルキレン基を形成しも2個有する化合物、(D) 含窒素塩基性化合物、及び (E) フッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤を含有することを特徴とするポジ型レジスト組成物。 基、ヒドロキシ基、アルキル基、ハロアルキル基、アルは、アルキル基を表し、 R4  $\sim$  R7 のうち少なくとも2つが結合し、ヘテロ原子を含んでもよい炭素数  $1 \sim 5$  個のアルキレン基を形成してもよい。R38は、置換基を有していてもよい、アルキル基、シクロアルキル基あるいはアルケニル基、もしくは酸の作用により分解する基を表す。 $1 \sim 100$  は酸の作用により分解する基を表す。 $1 \sim 100$  は酸の作用により分解する基を表す。 $1 \sim 100$  は

#### [0013]

# 【化12】

$$R_1$$
  $C=C$   $R_3$ 

【0014】一般式(I)中、 $R_1 \sim R_3$ は、各々独立に、水素原子、置換基を有していてもよい、アルキル基又はシクロアルキル基を表す。また $R_1 \sim R_3$ の内の2つが結合して $3 \sim 8$  個の炭素原子あるいはヘテロ原子から成る環構造を形成してもよい。Z は-O-、-S-、 $-SO_2-$  又は-NH-基を示す。

(2) (B)成分の樹脂が、更に酸の作用により分解してアルカリ現像液中での溶解性を増大させる基を有する樹脂であることを特徴とする前記(1)に記載のポジ型レジスト組成物。

10

(3) (B) 成分の樹脂が、一般式(II) 又は(II I) で表される主鎖に脂環式基を有する繰り返し構造単位の少なくとも一つと、カルボキシル基を有することを特徴とする前記(1) 又は(2) に記載のポジ型レジスト組成物。

[0015]

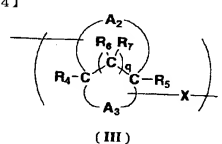
【化13】

$$\begin{array}{c|c}
R_6 & R_7 \\
R_4 & (C)_p & R_5 \\
\hline
C & C & X
\end{array}$$

(II)

【0016】 【化14】

20



【0017】一般式(II)、(III)中、R4~R  $_7$  は、各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ヒドロキシ基、アルキル基、ハロアルキル基、アルコキシ基、 $_7$  でのうち少なくとも2つが結合し、ヘテロ原子を含んでもよい炭素数1~5個のアルキレン基を形成してもよい。R38は、置換基を有していてもよい、アルキル基、シクロアルキル基あるいはアルケニル基、もしくは酸の作用により分解する基を表す。A1~A3 は、各々独立に、置換基を有していてもよい2価のアルキレン基、アルケニレン基、又は単環もしくは多環のシクロアルキレン基を表す。Xは単結合、2価のアルキレン基、アルケニレン基、又は一名2一基を表し、p、qは、各々独立に、0もしくは1~4の整数を表す。

(4) 一般式(II)又は(III)で表される主鎖に脂環40 式基を有する繰り返し構造単位が、一般式(IV)~(VIII)で表される繰り返し構造単位であることを特徴とする前記(3)に記載のポジ型レジスト組成物。

[0018]

【化15】

20

30

$$\begin{array}{c|c}
R_{6} & R_{7} \\
R_{4} & C & R_{5} \\
\hline
C & a & C \\
\hline
R_{8} & C & X
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_{8} & C & X \\
\hline
R_{9} & C & C & R_{17} \\
\hline
R_{10} & C & C & R_{16} \\
\hline
R_{11} & C & C & R_{14} \\
\hline
R_{12} & R_{13}
\end{array}$$
(IV)

【0019】 【化16】

【0020】 【化17】

[0021] [化18]

(VII)

【0022】 【化1.9】

(VIII)

(X) 又は(XI)で表されるカルボキシル基を有する繰り返し構造単位のうち少なくとも一つを有することを特徴とする前記(1)~(4)のいずれか1つに記載のポ

50 ジ型レジスト組成物。

[0024]

【0025】一般式(IX)~(XI)中、R<sub>39</sub>~R<sub>40</sub>、R 42~R44は、各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、シ アノ基、アルキル基又はハロアルキル基を表し、R 41は、シアノ基、-CO-OR38又は-CO-NR45R 48を表す。X1~X3は、各々独立に、単結合、置換基を 有していてもよい2価の、アルキレン基、アルケニレン 基、シクロアルキレン基、もしくは-〇-、-S〇 2-、 $-O-CO-R_{47}-$ 、 $-CO-O-R_{48}-$ 、又は -CO-NR<sub>49</sub>-R<sub>50</sub>-を表す。R<sub>38</sub>は、前記(3)に 20 記載のものと同義である。 R45~ R46、 R49は、各々独 立に、水素原子、置換基を有していても良い、アルキル 基、シクロアルキル基又はアルケニル基を表す。またR※

# (XII)

【0027】一般式(XII)、(XIII)中、R<sub>51</sub>~R 5aは、各々独立に、水素原子、又は置換基を有していて もよい、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル 基、アシル基もしくはアルコキシカルボニル基を表し、 ロアルキル基、又はアルケニル基を表す。但し、式(XI I)のR51~R53の内、少なくとも2つは水素原子以外の 基である。また式 (XII)のR<sup>51</sup>~R<sup>53</sup>の内の2つ、又は 式 (XIII) のR<sup>51</sup>、R<sup>52</sup>、R<sup>54</sup>の内の2つが結合して3 てもよい。

- (7) (B) 成分の樹脂が、水酸基を有することを特 徴とする前記(1)~(6)のいずれかに記載のポジ型 レジスト組成物。
- (C) 成分の化合物が、下記一般式 (XIV)で示 される化合物であることを特徴とする前記(1)~ (7) のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。

[0028]

【化22】

※45、R46が結合して環を形成してもよい。R47~R48、 Rsoは、各々独立に、単結合、2価のアルキレン基、ア ルケニレン基又はシクロアルキレン基、もしくはこれら がエーテル基、エステル基、アミド基、ウレタン基ある いはウレイド基の少なくとも1つとともに形成した2価 の基を表す。

14

(B) 成分の樹脂が、一般式 (XII)又は (XII (6) 1)で表される基を有することを特徴とする前記(2) ~(5)のいずれかに記載のポジ型レジスト組成物。 [0026]

【化21】

(XIII)

$$\begin{pmatrix} R_1 \\ R_2 \end{pmatrix} C = C \begin{pmatrix} Z \\ R_3 \end{pmatrix}_m^R$$

# (XIV)

【0029】一般式 (XIV)中、R1~R3、Zは各々前記 (1) に記載のものと同義である。 Rはヘテロ原子を含 んでもよい、m価のアルキレン基、m価のシクロアルキ ~8個の炭素原子、ヘテロ原子から成る環構造を形成し 40 レン基あるいはこれらの基を2つ以上組み合わせて得ら れるm価の基を表し、更にこれらの基は、エーテル基、 エステル基、アミド基、ウレタン基あるいはウレイド基 の少なくとも1つとともに2価以上の連結基を形成して もよい。mは2以上の整数を表す。

> (B) 成分の樹脂と(C) 成分の化合物が塗膜 形成時に熱により架橋してアルカリ現像液に対し不溶化 し、その(B)成分の樹脂と(C)成分の化合物の架橋 物が活性光線又は放射線の照射時に発生した酸により分 解して、アルカリ現像液に対する溶解性が向上すること 50 を特徴とする前記(1)~(8)のいずれかに記載のポ

30

40

ジ型レジスト組成物。

露光光源として、220nm以下の遠紫外光 を使用することを特徴とする前記(1)~(9)のいず れかに記載にポジ型レジスト組成物。

【0030】本発明のポジ型レジスト組成物において は、塗膜形成時の加熱乾燥で、本発明における(C)成 分の一般式(I)で示される基を少なくとも2個有する 化合物(例えば多価エノールエーテル化合物)は、

(B) 成分の樹脂中のカルボキシル基(及びヒドロキシ ル基)と付加反応し、アセタール基による架橋を生じ る。これにより、未露光部では基板との密着性を維持し ながら、アルカリ現像液に対し不溶化し、カルボキシル 基による過現像(膜滅り)は起こさない。また、露光部 では発生した酸により、必要により導入された酸分解性 基とともに該アセタール基架橋部が分解し、アルカリ現 像液に対し十分な現像性を示す。従って、大きな溶解の ディスクリミネーションが得られる。更に、(D)含窒 素塩基性基化合物と(E)フッ素系及び/又はシリコン 系界面活性剤を用いることにより、優れた残膜率、解像 力を達成し、且つ現像欠陥の発生を軽減できた。上記エ 20 ノールエーテル基とカルボキシル基の熱付加反応を利用 し、架橋を形成させた後、分解させることによりポジ画 像を形成する試みは、特開平6-148889号、同6 -230574号公報に記載されているが、そこで使用 されている系は220nm以下の吸収、特にArFエキ シマレーザー光(193nm)における吸収が大きく、 また、耐ドライエッチング性も十分でなく、更に現像欠 陥の発生の軽減も十分なものではなかった。本発明にお いてはこれらの問題を見事に解決したものである。

# [0031]

【発明の実施の形態】以下、実施の形態を説明するが、 本発明はこの実施の形態に限定されない。本発明のポジ 型レジスト組成物は、活性光線又は放射線の照射により 酸を発生する化合物(以下、(A)成分の化合物)と、 主鎖に脂環式基を有し、且つカルボキシル基を有するポ リシクロオレフィン樹脂(以下、(B)成分の樹脂) と、一般式(1)で表される基を少なくとも2個有する 化合物(以下、(C)成分の化合物)とからなる。先に (B) 成分の樹脂を詳細に説明し、次いで(C) 成分の 化合物、(A)成分の化合物に及ぶ。

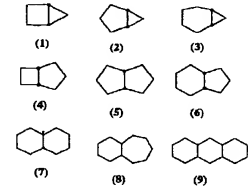
### 【0032】[1] (B) 成分の樹脂について

(B) 成分の樹脂はポリシクロオレフィン樹脂である。 主鎖に脂環式基を有し、その上で更にカルボキシル基を 有している。(B)成分の樹脂が主鎖中に有する脂環式 基は、単環式でもよく、多環式でもよい。具体的には、 炭素数5以上のモノシクロ、ビシクロ、トリシクロ、テ トラシクロ構造等を有する2個の基を挙げることができ る。炭素数は6~30が好ましく、特に炭素数7~25 の多環式基がもっとも好ましい。置換基は有していても よく、有してなくてもよい。主鎖を構成する脂環式基の 50 内、脂環式部分の代表的な構造例を以下に示す。

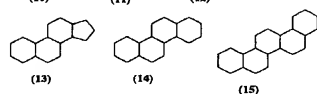
16

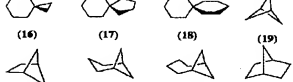
[0033]

【化23】



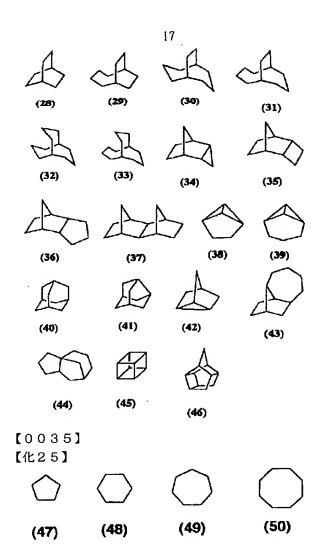
(10)(12)(11)





(22)(20) (21)(26)(25)(27)(24)

[0034] 【化24】



【0036】主鎖を形成する脂環式基を含む繰り返し単位としては、好ましくは一般式(II)又は(III)、より好ましくは一般式(IV)~(VIII)で表される繰り返し単位を挙げることができる。カルボキシル基は、上記一般式(II)~(VIII)で表される繰り返し構造単位中に含まれてもよいし、それらとは別の繰り返し単位に含まれていてもよい。

【0037】その他にも(B)成分の樹脂は、ヒドロキシ基及び/または酸分解性基を含むことが好ましい。これにより、アルカリ現像液に対する溶解性におけるディスクリミネーションをより大きくできる。酸分解性基とは、酸の作用により分解し、アルカリ現像液中での溶解 40性を増大させる基である。例えば、酸の作用により加水分解し酸を形成する基、酸の作用により炭素カチオンを脱離させて酸を形成する基を挙げることができる。ヒドロキシ基及び酸分解性基は、上記の一般式(II)~(VIII)で示される繰り返し単位に中に結合していてもよく、それらとは別の繰り返し単位に結合していてもよい。カルボキシル基、ヒドロキシ基及び酸分解性基は、上記置換場所のうち複数の場所に含まれてもよい、また、鎖状の分子中に偏在していてもよく、分散していてもよい。

【0038】一般式(II)、(III)中、R4~R 7 は、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、ヒドロキシ 基、アルキル基、ハロアルキル基、アルコキシ基、-C 〇一〇R38で示すことができる基、又はカルボキシ基を 挙げることができる。R4~R7で示すことができるア ルキル基としては、例えば炭素数1~4のアルキル基を 挙げることができる。例えばメチル基、エチル基、プロ ピル基、n-ブチル基、sec-ブチル基が好ましい。ハロ アルキル基は、一部又は全部にハロゲン原子が置換した 10 アルキル基であって、好ましくはフッ素原子、塩素原子 又は臭素原子が置換しており、炭素数は好ましくは1~ 4個がよい。例えば、フルオロメチル基、クロロメチル 基、プロモメチル基、フルオロエチル基、クロロエチル 基、ブロモエチル基等を挙げることができる。アルコキ シ基としては、例えば炭素数1~8のアルコキシ基を挙 けることができる。例えば、メトキシ基、エトキシ基、 ヒドロキシエトキシ基、プロポキシ基、ヒドロキシプロ ポキシ基、ブトキシ基等が好ましい。アルキル基以下、 これらはいずれも置換基を有していてもよく、有してい 20 なくてもよい。なおそのほかにもR4~R7は、その内 の任意の2つが互いに相手に結合し、その結合体で炭素 数1~5のアルキレン基を形成してもよい。このアルキ レン基は骨格構造にヘテロ原子を含んでいてもよい。 【0039】上記式中のRasは、アルキル基、シクロア

ルキル基、アルケニル基、又は酸分解性基を示す。R38 が表すアルキル基としては、例えば炭素数1~8のアル キル基であって、具体的には、メチル基、エチル基、プ ロピル基、n-ブチル基、sec-ブチル基、ヘキシル基、 2-エチルヘキシル基、オクチル基を好ましく挙げるこ とができる。シクロアルキル基は単環型でもよく、多環 型でもよい。単環型としては炭素数3~8の例えば、シ クロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基 を好ましく挙げることができる。多環型としては例え ば、アダマンチル基、ノルボルニル基、イソボロニル 基、ジシクロペンチル基、σーピネル基、トリシクロデ カニル基等を好ましく挙げることができる。アルケニル 基としては、例えば炭素数2~6のアルケニル基であっ て、ビニル基、プロペニル基、アリル基、ブテニル基、 ペンテニル基、ヘキセニル基、シクロヘキセニル基等を 好ましく挙げることができる。これらはいずれも更に置 換基を有していてもよく、有してなくてもよい。

【0040】A1~A3は、2価の基であって、例えばアルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基を挙げることができる。具体的には例えば炭素数1~8のアルキレン基、炭素数2~6のアルケニレン基、炭素数4~8のシクロアルキレン基を挙げることができる。A1~A3が示すアルキレン基としては、例えばメチレン基、エチレン基、プロピレン基、ブチレン基、ヘキシレン基、オクチレン基等を好ましく挙げること1できる。アルケニレン基としては、エテニレン基、プロペニレン

基、ブテニレン基等を好ましく挙げることができる。シ クロアルキレン基としては、シクロブチレン基、シクロ ペンチレン基、シクロヘキシレン基、ノルボルニレン基 等を好ましく挙げることができる。このようなアルキレ ン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基は、さらに 置換基を有していてもよく、有していなくてもよい。

【0041】Xで示すアルキレン基としては、例えば炭素数1~4のアルキレン基を挙げることができ、メチレン基、エチレン基等を好ましく挙げることができる。アルケニレン基としては、例えば炭素数2~4のアルケニ 10レン基を挙げることができ、エテニレン基、プロペニレン基、ブテニレン基等を好ましく挙げることができる。アルキレン基、アルケニレン基は更に置換基を有していてもよく、有していなくてもよい。

【0042】一般式 (IV)  $\sim$  (VIII)  $\sigma$ R<sub>4</sub>  $\sim$ R<sub>7</sub> 、 X は、一般式 (II)  $\sim$  (III) で示したそれらといずれも 同義である。 $R_8 \sim R_{37}$ としては、水素原子、ハロゲン 原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、 $-CO-OR_{38}$ 基、又は カルボキシ基を挙げることができる。 $R_8 \sim R_{37}$ として 20

表すことができるアルキル基としては、上記した $R_{38}$ で 示したアルキル基と同様のアルキル基を挙げることができる。シクロアルキル基、アルケニル基、アルコキジ 基、 $-CO-OR_{38}$ 基の例は、いずれも一般式(II)~(III)で示した $R_4$ ~ $R_7$ のそれぞれの例と同じ基をあげることができる。

【0043】更に、式(IV)における $R_4 \sim R_{17}$ の内の少なくとも2つ、式(V)、式(VII)及び式(VIII)における $R_4 \sim R_{10}$ 、 $R_{12}$ 、 $R_{13}$ 、 $R_{15} \sim R_{27}$ の内の少なくとも2つ、あるいは式(VI)における $R_4 \sim R_{10}$ 、 $R_{12}$ 、 $R_{13}$ 、 $R_{15} \sim R_{20}$ 、 $R_{22}$ 、 $R_{23}$ 、 $R_{25} \sim R_{37}$ の内の少なくとも2つが結合し、その結合体で炭素数  $1 \sim 5$  のアルキレン基を形成していてもよい。この場合、そのアルキレン基は骨格構造にヘテロ原子を含んでいてもよい。以下に一般式(IV)~(VIII)で表される繰り返し構造単位の具体例を示すが、本発明がこれに限定されるものではない。

[0044]

【化26】

[0045]

【化27】

[0046]

40 【化28】

【化29】

[0047]

【化30】

[0048]

(16)

【0049】上記したように(B)成分の樹脂はカルボ キシル基を有する。カルボキシル基は有する繰り返し単 位としては、一般式(IX)~(XI)で示す繰り返し単位 40 が挙げられる。カルボキシル基は、一般式(IX)~(X で示す繰り返し単位が、一般式(IV)~(VIII)で 示した繰り返し単位と共重合することで含まれているこ とが好ましい。Rao、Rao、Ra2~Raaは、各々水素原 子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基又はハロアル キル基を表す。

【0050】R39、R40、R42~R44が示すアルキル基 としては、例えば炭素数1~4のアルキル基を挙げるこ とができ、具体的には例えばメチル基、エチル基、プロ

ことができる。ハロアルキル基としては、ハロゲン原子 が一部又は全部置換した炭素数1~4のアルキル基を挙 げることができる。その場合のハロゲン原子としては、 好ましくはフッ素原子、塩素原子又は臭素原子を挙げる ことができる。そのようなハロアルキル基としては、例 えばフルオロメチル基、クロロメチル基、プロモメチル 基、フルオロエチル基、クロロエチル基、ブロモエチル 基等を好ましく挙げることができる。これらのアルキル 基、あるいはハロアルキル基は更に置換基を有していて もよく、有してなくてもよい。

【0051】R<sub>41</sub>は、シアノ基、又は-CO-OR<sub>38</sub>、 -CO-NR46R40を表す。-CO-OR38におけるR ピル基、nーブチル基、sec-ブチル基を好ましく挙げる 50 asは、上記したRasと同じである。一CO-NR45R46

におけるR<sub>45</sub>、R<sub>46</sub>は、水素原子または、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基を表す。アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基は置換基を有していても良く、有してなくてもよい。

【0052】R<sub>45</sub>、R<sub>48</sub>で表すアルキル基としては、例 えば炭素数1~8のアルキル基を挙げることができ、特 にメチル基、エチル基、プロピル基、n-ブチル基、se c-ブチル基、ヘキシル基、2-エチルヘキシル基、オク チル基が好ましい。シクロアルキル基は単環型でもよ く、多環型でもよい。単環型としては、例えば炭素数3 10 ~8のシクロアルキル基を挙げることができ、具体的に は、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキ シル基を好ましく挙げることができる。多環型として は、例えばアダマンチル基、ノルボルニル基、イソボロ ニル基、ジシクロペンチル基、σーピネル基、トリシク ロデカニル基等を好ましく挙げることができる。アルケ ニル基としては、例えば炭素数2~6のアルケニル基を 挙げることができ、特にビニル基、プロペニル基、アリ ル基、ブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基、シク ロヘキセニル基等を好ましく挙げることができる。これ 20 らのアルキル基及びシクロアルキル基、アルケニル基 は、置換基を有していても良く、有していなくてもよ

【0053】 $R_{46}$ 、 $R_{46}$ は互いに相手に結合し、窒素原子を含んで環を形成していてもよい。このような環としては、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン等の $5\sim8$  員環を好ましく挙げることができる。

【0054】X1~X3で示すアルキレン基としては、例

えば炭素数1~8のアルキレン基を挙げることができ、特に、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、ブチレン基、スクチレン基等を好ましく挙げることができる。アルケニレン基としては、例えば炭素数2~6のアルケニレン基を挙げることができ、特に、エテニレン基、プロペニレン基、ブテニレン基等を好ましく挙げることができる。シクロアルキレン基としては、例えば炭素数5~8のシクロアルキレン基を挙げることができ、特に、シクロペンチレン基、シクロヘキシレン基等を好ましく挙げることができる。アルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基は、いずれも置換基を有していても良く、有していなくても良い。

【0055】R<sub>47</sub>、R<sub>48</sub>、R<sub>50</sub>で示すアルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基としては、既に $X_1$  ~ $X_3$ で示したアルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基と同じものを挙げることができる。こうしたアルキレン基、アルケニレン基、シクロアルキレン基は、例えばエーテル基、エステル基、アミド基、ウレタン基、ウレイド基などをその主鎖または側鎖の一部に含んでいてもよく、含んでいなくてもよい。-CO-NR  $_{40}$ -R<sub>50</sub>-基中のR<sub>48</sub>としては、R<sub>41</sub>の $_{-CO-NR}$   $_{40}$ -R<sub>50</sub>-基中のR<sub>46</sub>と同じ基の例を挙げることができる。以下に一般式( $_{-R}$ ) で表される繰り返し構造単位の具体例を示すが、本発明がこれに限定されるものではない。

【0056】 【化31】

[0057]

【化32】

【0058】(B)成分の樹脂は、酸分解性基を含むこ とが好ましいが、より好ましくはその酸分解性基は一般 式 (XII) ~ (XIII) で表すことができる酸分解性基で ある。一般式(XII)、(XIII)におけるRsi~R 53は、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アル 30 ケニル基、アシル基、もしくはアルコキシカルボニル基 を表す。 R51~R53、 R54で示すアルキル基としては、 例えば炭素数1~8のアルキル基を挙げることができ る。具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、n ープチル基、sec-ブチル基、ヘキシル基、2-エチルヘ キシル基、オクチル基等を好ましく挙げることができ る。シクロアルキル基としては、例えば炭素数3~8の シクロアルキル基を挙げることができる。具体的には、 シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル 基等を好ましく挙げることができる。アルケニル基とし 40 ては、例えば炭素数2~6のアルケニル基を挙げること ができる。具体的には、ビニル基、プロペニル基、アリ ル基、ブテニル基、ペンテニル基、ヘキセニル基、シク ロヘキセニル基等を好ましく挙げることができる。

【0059】Rs1~Rs3のアシル基としては、例えば炭 素数1~10のアシル基を挙げることができる。具体的 には、ホルミル基、アセチル基、プロパノイル基、ブタ ノイル基、オクタノイル基等を好ましく挙げることがで

きる。Rҕı~Rҕaのアルコキシカルボニル店としては、 例えば炭素数1~8のアルコキシカルボニル基を挙げる ことができる。具体的には、メトキシカルボニル基、エ トキシカルボニル基、プロポシキカルボニル基、プトキ シカルボニル基等を好ましく挙げることができる。な お、上記アルキル基以下、アルコキシカルボニル基ま で、いずれも置換基を有していてもよく、有していなく てもよい。

【0060】式 (XII) 中のR<sub>51</sub>~R<sub>53</sub>の内の任意の2 つ、及び式 (XIII) 中のR<sub>51</sub>~R<sub>52</sub>、R<sub>54</sub>の内の任意の 2つは、互いに相手と結合しあって環を形成していても よい。形成する環としては、例えば、3~8員環を挙げ ることができる。これらの環状基は、ヘテロ原子を含ん でいてもよく、含んでいなくてもよい。例えば、シクロ プロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シ クロヘプチル基、テトラヒドロフラニル基、テトラヒド ロピラニル基等が好ましい。これらの環状基はいずれも 置換基を有していてもよく、有していなくてもよい。以 下に酸分解性基を有する繰り返し構造単位の具体例を示 すが、本発明がこれに限定されるものではない。

[0061] 【化33】

[0062]

【化34】

【化35】

[0063]

[0064]

【化36】

【0065】なお、前述した各置換基において随時言及 してきた更なる置換基の具体例を挙げれば、水酸基、ハ ロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、アミド基、スルホン アミド基を挙げることができ、その他にも更にRs~R 47で示したアルキル基、アルコキシ基を挙げることがで き、あるいはRs1~Rs3で示したアルコキシカルボニル 基、アシル基、アシロキシ基を挙げることができ、ま た、カルボキシ基を挙げることができる。アシロキシ基 としては例えば、アセトキシ基、ブチリルオキシ基等を 挙げることができる。ハロゲン原子としては、フッ素、 塩素、臭素、ヨウ素を挙げることができる。

(c29)

【0066】主鎖に脂環式基を有する繰り返し単位(好 ましくは、一般式(II)又は(III)、より好ましくは 一般式 (IV) ~ (VIII) のいずれかで表される繰り返し 単位)の樹脂中の含有量は、通常30モル%以上、好ま しくは40~100モル%、更に好ましくは50~10 0モル%、また更に好ましくは70~100モル%の範 囲がよい。実際には、耐ドライエッチング性、アルカリ 現像性等とのバランスにより調整されるとよい。

【0067】(B) 成分の樹脂はカルボキシル基を有す る。カルボキシル基を有する繰り返し構造単位の樹脂中 の含有率は、全繰り返し構造単位全体中、10~70モ ル%が好ましく、より好ましくは20~60モル%、更 50 類、メタクリル酸エステル類、メタクリルアミド類、ア

に好ましくは30~50モル%の範囲である。なおこの 含有率は、(C)成分の化合物の含有量、更にアルカリ 現像性、基板密着性、感度等の性能性を考慮して調整す るとよい。上記のカルボキシル基を有する繰り返し構造 単位の樹脂中の含有率は、上記主鎖に脂環式基を有する 繰り返し単位に含まれるものも含めて、樹脂中の全ての 含有率である。

【0068】酸分解性基を有する繰り返し構造単位の樹 脂中の含有量は、全繰り返し構造単位全体中、好ましく は0~70モル%、より好ましくは10~60モル%、 更に好ましくは20~50モル%の範囲がよい。この含 有率は、アルカリ現像性、基板密着性、感度等の性能性 を考慮して調整するとよい。上記の酸分解性基を有する 繰り返し構造単位の樹脂中の含有率は、上記主鎖に脂環 式基を有する繰り返し単位に含まれるものも含めて、樹 脂中の全ての含有率である。

【0069】(B)成分の樹脂の性能を向上させる目的 で、同樹脂の220nm以下の透過性及び耐ドライエッ チング性を著しく損なわない範囲で、更に他の重合性モ ノマーを共重合させていても良い。使用することができ る共重合モノマーとしては、以下に示すものが含まれ る。例えば、アクリル酸エステル類、アクリルアミド

リル化合物、ビニルエーテル類、ビニルエステル類、スチレン類、クロトン酸エステル類などから選ばれる付加 重合性不飽和結合を1個有する化合物である。

【0070】具体的には、例えばアクリル酸エステル 類、例えばアルキル(アルキル基の炭素原子数は1~1 0のものが好ましい)アクリレート(例えば、アクリル 酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、ア クリル酸tープチル、アクリル酸アミル、アクリル酸シ クロヘキシル、アクリル酸エチルヘキシル、アクリル酸 オクチル、アクリル酸ー t ーオクチル、クロルエチルア 10 クリレート、2-ヒドロキシエチルアクリレート2.2 -ジメチルヒドロキシプロピルアクリレート、5-ヒド ロキシペンチルアクリレート、トリメチロールプロパン モノアクリレート、ペンタエリスリトールモノアクリレ ート、グリシジルアクリレート、ベンジルアクリレー ト、メトキシベンジルアクリレート、フルフリルアクリ レート、テトラヒドロフルフリルアクリレート、など) アリールアクリレート(例えばフェニルアクリレート、 ヒドロキシフェニルアクリレートなど):

【0071】メタクリル酸エステル類、例えば、アルキ 20 ル (アルキル基の炭素原子数は1~10のものが好まし い)メタクリレート(例えば、メチルメタクリレート、 エチルメタクリレート、プロピルメタクリレート、イソ プロピルメタクリレート、t-ブチルメタクリレート、 アミルメタクリレート、ヘキシルメタクリレート、シク ロヘキシルメタクリレート、ベンジルメタクリレート、 クロルベンジルメタクリレート、オクチルメタクリレー ト、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、4-ヒドロ キシプチルメタクリレート、5-ヒドロキシペンチルメ タクリレート、2, 2-ジメチル-3-ヒドロキシプロ 30 ピルメタクリレート、トリメチロールプロパンモノメタ クリレート、ペンタエリスリトールモノメタクリレー ト、グリシジルメタクリレート、フルフリルメタクリレ ート、テトラヒドロフルフリルメタクリレートなど**)、** アリールメタクリレート(例えば、フェニルメタクリレ ート、ヒドロキシフェニルメタクリレート、クレジルメ タクリレート、ナフチルメタクリレートなど);アクリ ルアミド類、例えば、アクリルアミド、Nーアルキルア クリルアミド、(アルキル基としては、炭素原子数1~ 10のもの、例えば、メチル基、エチル基、プロピル 基、ブチル基、tーブチル基、ヘプチル基、オクチル 基、シクロヘキシル基、ベンジル基、ヒドロキシエチル 基、ベンジル基などがある。)、N-アリールアクリル アミド(アリール基としては、例えばフェニル基、トリ ル基、ニトロフェニル基、ナフチル基、シアノフェニル 基、ヒドロキシフェニル基、カルボキシフェニル基など がある。)、N、N-ジアルキルアクリルアミド(アル キル基としては、炭素原子数1~10のもの、例えば、 メチル基、エチル基、ブチル基、イソブチル基、エチル ヘキシル基、シクロヘキシル基などがある。)、N. N 50

ーアリールアクリルアミド(アリール基としては、例え ばフェニル基などがある。)、 N-メチル-N-フェニ ルアクリルアミド、N-ヒドロキシエチル-N-メチル アクリルアミド、N-2-アセトアミドエチル-N-ア セチルアクリルアミドなど:メタクリルアミド類、例え ば、メタクリルアミド、N-アルキルメタクリルアミド (アルキル基としては、炭素原子数1~10のもの、例 えば、メチル基、エチル基、セーブチル基、エチルヘキ シル基、ヒドロキシエチル基、シクロヘキシル基などが ある。)、N-アリールメタクリルアミド(アリール基 としては、フェニル基、ヒドロキシフェニル基、カルボ キシフェニル基などがある。)、N. N-ジアルキルメ タクリルアミド(アルキル基としては、エチル基、プロ ピル基、ブチル基などがある。)、N, N-ジアリール メタクリルアミド(アリール基としては、フェニル基な どがある。)、N-ヒドロキシエチル-N-メチルメタ クリルアミド、NーメチルーNーフェニルメタクリルア ミド、N-エチル-N-フェニルメタクリルアミドな ど:アリル化合物、例えば、アリルエステル類(例え ば、酢酸アリル、カプロン酸アリル、カプリル酸アリ ル、ラウリン酸アリル、パルミチン酸アリル、ステアリ ン酸アリル、安息香酸アリル、アセト酢酸アリル、乳酸 アリルなど)、アリルオキシエタノールなど;

【0072】ビニルエーテル類、例えば、アルキルビニ ルエーテル(例えば、ヘキシルビニルエーテル、オクチ ルビニルエーテル、デシルビニルエーテル、エチルヘキ シルビニルエーテル、メトキシエチルビニルエーテル、 エトキシエチルビニルエーテル、クロルエチルビニルエ ーテル、1-メチル-2, 2-ジメチルプロピルビニル エーテル、2-エチルブチルビニルエーテル、ヒドロキ シエチルビニルエーテル、ジエチレングリコールビニル エーテル、ジメチルアミノエチルビニルエーテル、ジェ チルアミノエチルビニルエーテル、ブチルアミノエチル ピニルエーテル、ベンジルピニルエーテル、テトラヒド ロフルフリルビニルエーテルなど)、ビニルアリールエ ーテル(例えばビニルフェニルエーテル、ビニルトリル エーテル、ビニルクロルフェニルエーテル、ビニルー 2. 4-ジクロルフェニルエーテル、ビニルナフチルエ ーテル、ビニルアントラニルエーテルなど);ビニルエ ステル類、例えば、ビニルブチレート、ビニルイソブチ レート、ビニルトリメチルアセテート、ビニルジエチル アセテート、ビニルバレート、ビニルカプロエート、ビ ニルクロルアセテート、ビニルジクロルアセテート、ビ ニルメトキシアセテート、ビニルブトキシアセテート、 ビニルフェニルアセテート、ビニルアセトアセテート、 ビニルラクテート、ビニルーβ-フェニルブチレート、 ビニルシクロヘキシルカルボキシレート、安息香酸ビニ ル、サルチル酸ビニル、クロル安息香酸ビニル、テトラ クロル安息香酸ビニル、ナフトエ酸ビニルなど;

【0073】スチレン類、例えば、スチレン、アルキル

48 ル%である。この水酸基により、基板とレジスト膜との 密着性が向上する。

スチレン(例えば、メチルスチレン、ジメチルスチレ ン、トリメチルスチレン、エチルスチレン、ジエチルス チレン、イソプロピルスチレン、ブチルスチレン、ヘキ シルスチレン、シクロヘキシルスチレン、デシルスチレ ン、ベンジルスチレン、クロルメチルスチレン、トリフ ルオルメチルスチレン、エトキシメチルスチレン、アセ トキシメチルスチレンなど)、アルコキシスチレン(例 えば、メトキシスチレン、4-メトキシ-3-メチルス チレン、ジメトキシスチレンなど)、ハロゲンスチレン (例えば、クロルスチレン、ジクロルスチレン、トリク 10 ロルスチレン、テトラクロルスチレン、ペンタクロルス チレン、ブロムスチレン、ジブロムスチレン、ヨードス チレン、フルオルスチレン、トリフルオルスチレン、2 ープロムー4ートリフルオルメチルスチレン、4ーフル オルー3ートリフルオルメチルスチレンなど)、ヒドロ キシスチレン(例えば、4ーヒドロキシスチレン、3ー ヒドロキシスチレン、2-ヒドロキシスチレン、4-ヒ ドロキシー3-メチルスチレン、4-ヒドロキシー3. 5-ジメチルスチレン、4-ヒドロキシ-3-メトキシ スチレン、4-ヒドロキシ-3-(2-ヒドロキシベン 20 ジル) スチレンなど)、カルボキシスチレン:クロトン 酸エステル類、例えば、クロトン酸アルキル(例えば、 クロトン酸プチル、クロトン酸ヘキシル、グリセリンモ ノクロトネートなど);イタコン酸ジアルキル類(例え ば、イタコン酸ジメチル、イタコン酸ジエチル、イタコ ン酸ジブチルなど);マレイン酸あるいはフマール酸の ジアルキルエステル類(例えば、ジメチルマレレート、 ジブチルフマレートなど)、無水マレイン酸、マレイミ ド、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、マレイロ ニトリル等がある。その他、一般的には共重合可能であ 30

る付加重合性不飽和化合物であればよい。
【0074】この中で、カルボキシスチレン、N-(カルボキシフェニル)アクリルアミド、N-(カルボキシフェニル)メタクリルアミド等のようなカルボキシル基を有するモノマー、ヒドロキシスチレン、N-(ヒドロキシフェニル)アクリルアミド、N-(ヒドロキシフェニル)メタクリルアミド、ヒドロキシフェニルアクリレート、ヒドロキシフェニルメタクリレート等のフェノール性水酸基を有するモノマー、マレイミド等、アルカリ溶解性を向上させるモノマーが共重合成分として好まし40い。

【0075】本発明における樹脂には、水酸基を有することが好ましい。水酸基は、前記一般式(II)~(III) (好ましくは一般式(IV)~(VIII))で示される繰り返し構造単位に含まれてもよいし、また別の繰り返し構造単位に含まれてもよい。本発明における樹脂(B)中の水酸基を有する繰り返し単位の含有量は、前記一般式(II)~(III) (好ましくは一般式(IV)~(VIII))で示される繰り返し構造単位に有するものも含めて、0~60モル%が好ましく、より好ましくは10~40モ 50

【0076】(B) 成分の樹脂中の他の重合性モノマーの含有量としては、全繰り返し単位に対して50モル%以下が好ましく、より好ましくは30モル%以下である。

【0077】(B) 成分の樹脂の分子量は、重量平均 (Mw:ポリスチレン標準)で2,000以上、好ましくは3,000~1,000、000、より好ましくは5,000~200,000、更に好ましくは20,000~100,000の範囲であり、大きい程、耐熱性等が向上する一方で、現像性等が低下し、これらのバランスにより好ましい範囲に調整される。また分散度(Mw/Mn)は、好ましくは1.0~5.0、より好ましくは1.0~3.0であり、小さい程、耐熱性、画像性能(パターンプロファイル、デフォーカスラチチュード等)が良好となる。本発明において、上記樹脂のポジ型レジスト組成物中の添加量としては、全固形分に対して50~99.7重量%、好ましくは70~99重量%である。

【0078】(B) 成分の樹脂は、各構造に対応する不飽和モノマーのラジカル、カチオン、又はアニオン重合により合成される。更に詳しくは前記に示した好ましい組成に基づき各モノマーを配合し、適当な溶媒中、約10~40重量%のモノマー濃度にて重合触媒を添加し、必要に応じ加温して重合される。例えば次のような方法がある。代表的には以下の3つの方法が挙げられる。

【0079】(1) 遷移金属錯体等の配位重合触媒を用いた単環又は多環のシクロオレフィンの開環メタセシス 重合。

- (2)親電子的な遷移金属触媒を用いた単環又は多環の シクロオレフィンの付加重合。
- (3) 単環又は多環のシクロオレフィンと親電子的なオレフィン(マレイン酸等) とのフリーラジカル型の共重合。

具体的な合成方法は、K.J. Ivin著 'Olefin Metathesis' (1983, Academic Press)、V. Dragutonら著 'Olefin Metathesis and Ring-Opening Polymerization of Cyclo-Olefins' (1985, Wiley-Interscience)、S. Matsumotoら'ACS Symposium Series, No. 59, 303 (1977)'、J. Am. Chem., 110, 960 (1988).、J. Am. Chem., 112, 8378 (1990).、J. Am. Chem., 113, 6899 (1991).、J. Organom et. Chem., 358, 567 (1988).、Makromol. Chem., 193, 29 17 (1992).、J. Mol. Cat., 74, 109 (1992).、Polym. Bull., 31, 175 (1993).、J. Macromol. Sci. Chem., A5, 133 9(1971).、J. Photopolym. Sci. Tech., 7, 141 (1994). 等に記載されている。この他、J. Am. Chem., 79, 5771 (1957).、J. Am. Chem., 81, 984 (1959).、Makromol. Chem., 134, 147 (1970).、J. Org. Chem., 26, 4658 (196

1)., J.Polym.Sci., 61, 538 (1962)., J.Polym.Sci.P

art A3, 723 (1965).、J. Polym. Sci. Part A3, 1609 (1965). に記載の方法や、更に英国特許1255838号、特公昭48-20632号、同48-43191号、同55-5525号、同57-16130号、同58-50272号、特公平2-9619号、同2-42094号、同6-18817号、特開昭51-6300号、同51-31800号、同53-71200号、特開平1-197460号、同1-217453号、同1-318023号、同1-318025号、同2-146045号、同2-59751号、同4-63810号、同4-249509号、同4-353507号、同5-80515号、同5-297591号等の明細書に記載の方法により合成できる。

【0080】[2] (C) 成分の化合物について

(C) 成分の化合物は、一般式(I) で表される基を少 なくとも2個有する化合物である。一般式(I)のR1 ~ R3 のアルキル基としては、好ましくは置換基を有し ていても良いメチル基、エチル基、プロピル基、n-ブ チル基、sec-ブチル基、ヘキシル基、2-エチルヘ キシル基、オクチル基のような炭素数1~8個のものが 挙げられる。シクロアルキル基としては、好ましくは置 換基を有していても良いシクロプロピル基、シクロペン チル基、シクロヘキシル基のような炭素数3~8個のも 20 のが挙げられる。またR1~R3の任意の2つが結合し て環を形成してもよい。このような環としては好ましく はシクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシ ル基、シクロヘプチル基、ジヒドロフラニル基、ジヒド ロピラニル基等のヘテロ原子を含んでいてもよい3~8 員環の環が挙げられる。これらの環は更に置換基を有し ていてもよい。

【0081】また上記置換基、環の好ましい置換基としては、水酸基、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、ニトロ基、シアノ基、アミド基、スルホンアミド基、上記R<sub>1</sub> ~R<sub>3</sub> のところで記載したアルキル基、メトキシ基、エトキシ基、ヒドロキシエトキシ基、プロポキシ基、ヒドロキシプロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~8個のアルコキシ基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基等のアルコキシカルボニル基、ホルミル基、アセチル基等のアシロキシ基が挙げられる。

【0082】一般式(I)で表されるエノールエーテル 払、エノールチオエーテル基等の基を少なくとも2個有する化合物としては、一般式(I)で表されるエノール 40 エーテル基、エノールチオエーテル基等の基の2つ以上が、2個以上の連結基により連結された化合物を挙げることができる。連結する構造(連結基)としては、置換 基を有していてもよい、多価のアルキレン基、多価のシ

クロアルキレン基あるいはこれらの2つ以上を組み合わせて形成した多価の基が挙げられ、これらはヘテロ原子を含んでいてもよい。これらの連結基は、更にエーテル

を含んでいてもよい。これらの連結基は、更にエーテル 基、エステル基、アミド基、ウレタン基、ウレイド基と ともに2価以上の連結基を形成してもよい。

50

【0083】一般式(I)で表されるエノールエーテル 基を少なくとも2個有する化合物に含まれる一般式

(I)で表される基の数(m)としては、好ましくは2~8個、より好ましくは2~5個である。一般式(I)で表されるエノールエーテル基を少なくとも2個有する化合物としては、一般式(XIV)で示される化合物が好ましい。

【0084】上記あるいは一般式(XIV)におけるアルキレン基としては、エチレン基、プロピレン基、ブチレン基、ヘキシレン基等の炭素数1~8個のm価の基が好ましい。シクロアルキレン基としては、シクロペンチレン基、シクロヘキシレン基、シクロオクチレン基、アダマンチレン基、トリシクロデカニレン基等の炭素数5~20個のモノシクロ、ジシクロ、トリシクロ等のm価のシクロアルキレン基が好ましい。ヘテロ原子としては、酸素原子、硫黄原子、窒素原子等が挙げられる。

【0085】また上記の連結基の好ましい置換基としては、水酸基、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、ニトロ基、シアノ基、アミド基、スルホンアミド基、上記R1~R3のところで記載したアルキル基、メトキシ基、エトキシ基、ヒドロキシエトキシ基、プロポキシ基、ビドロキシプロポキシ基、ブトキシ基等炭素数1~8個のアルコキシ基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基等のアルコキシカルボニル基、ホルミル基、アセチル基等のアシル法、アセトキシ基、ブチリルオキシ基等のアシロキシ基が挙げられる。これらの中でも耐ドライエッチング性を付与する観点から、特にm価のシクロアルキレン基を有するものが好ましい。

【0086】本発明において、(C)成分の化合物の組成物中の含有量は、上記(B)成分の樹脂中のカルボキシル基(及びヒドロキシ基)に合わせ調製され、更にアルカリ現像性、基板密着性、感度等の性能の観点から調製される。好ましくは全組成物の固形分に対し、3~60重量%、より好ましくは5~50重量%、更に好ましくは10~40重量%の範囲で使用される。

【0087】以下に(C)成分の化合物の具体例を示すが、本発明がこれに限定されるものではない。

[0088]

【化37】

51

$$CH_2=CH-O-CH_2CH_2-O-CH_2CH_2-O-CH=CH_2$$
(d2)

$$CH_2=CH-O(CH_2)_6O-CH=CH_2$$
 (d3)

$$CH_2=CH-O-CH=CH_2 \qquad (d4)$$

$$CH_3=CH-O-CH=CH_2 \qquad (d4)$$

$$CH_2=CH-O-CH_2CH_2-O-CH_2CH_2-O-CH=CH_2$$

$$CH_3$$

$$O-CH2CH2-S-CH=CH2$$

$$O-CH2CH2-S-CH=CH2$$
(d6)

[0089]

【化38】

 $CH_3-C+CH_2O-CH_2CH_2-O-CH=CH_2$  (d8)

$$COO-CH_{2}CH_{2}-SO_{2}-CH=CH_{2}$$

$$COO-CH_{2}CH_{2}-SO_{2}-CH=CH_{2}$$
(d9)

$$CH2O-CH2CH2-S-CH=CH2$$

$$CH2O-CH2CH2-S-CH=CH2$$
(d10)

$$COO-CH_{2}CH_{2}-O-CH=CH_{2}$$

$$COO-CH_{2}CH_{2}-O-CH=CH_{2}$$
(d11)

$$CH_2=CH-O-OC CH_2=CH-O-OC CH=CH_2$$
 (d13)

$$CH_2O-CH=CH_2$$

$$CH_2=CH-OCH_2$$

$$CH_2O-CH=CH_2$$

$$30 [(£39]]$$

[0090]

$$CH_2$$
= $CH$ - $O$ - $OC$   
 $CH_2$ - $CH$ - $CH_2$ - $COO$ - $CH$ = $CH_2$   
 $CH_2$ - $COO$ - $CH$ = $CH_2$  (d15)

$$\begin{array}{c} \text{COO-CH}_2\text{CH}_2\text{-O-CH=CH}_2\\ \text{CH}_2\text{-CH-O-CH}_2\text{CH}_2\text{-O-OC} \\ \text{COO-CH}_2\text{CH}_2\text{-O-CH=CH}_2\\ \end{array} \tag{d17}$$

$$CH_2=CH-O-CH_2CH_2-O-CONH-(CH_2)_6$$
 NHCOO-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>-O-CH=CH<sub>2</sub> (d19)

$$CH_2=CH-O-CH_2CH_2-O-CONH- CH_3 -NHCOO-CH_2CH_2-O-CH=CH_2 -CH_3 -NHCOO-CH_2CH_2-O-CH=CH_2 -CH_3 -NHCOO-CH_2CH_2-O-CH=CH_2 -CH_3 -NHCOO-CH_2CH_2-O-CH=CH_2 -CH_3 -NHCOO-CH_2CH_2-O-CH=CH_2 -CH_3 -CH_$$

$$CH_2=CH-O-CH_2CH_2-OOC$$
 $N-CH_2CH_2-N$ 
 $COO-CH_2CH_2-O-CH=CH_2$ 
(d22)

40 【化40】

[0091]

$$\begin{array}{c} \text{O-CH}_2\text{CH}_2\text{-O-CH=CH}_2\\ \\ \text{CH}_2\text{-CH-O-CH}_2\text{CH}_2\text{-O} \end{array} \tag{d24} \\ \end{array}$$

$$CH_2=CH-O$$

$$O$$

$$O-CH=CH_2$$

$$CH_2=CH-O\cdot CH_2CH_2-O \end{tabular} \begin{picture}(626) \line(626) \line(626) \line(626) \end{picture}$$

$$CH_2=CH-O$$

$$O-CH=CH_2$$
(d27)

$$CH_2=CH-S-CH_2CH_2-O \end{data} \end{data} (d28)$$
 
$$O-CH_2CH_2-S-CH=CH_2$$

[0092]

【化41】

$$CH_2O-CH_2CH_2-O-CH=CH_2$$
 $CH_2O-CH_2CH_2-O-CH=CH_2$ 
(d30)

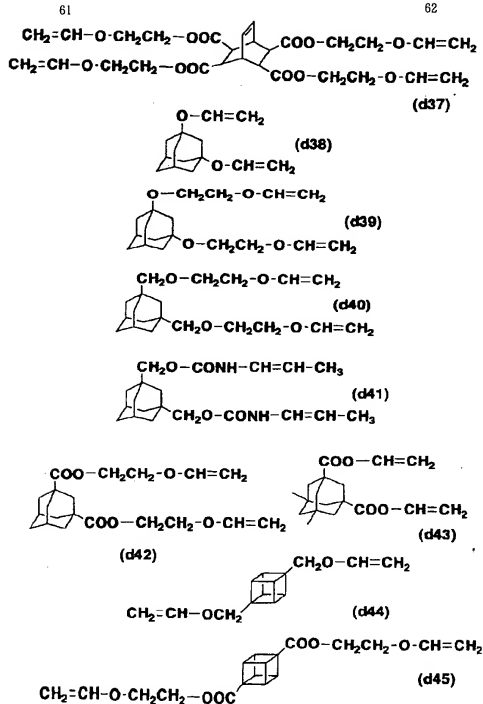
$$COO-CH_2CH_2-SO_2-CH=CH_2$$
  
 $COO-CH_2CH_2-SO_2-CH=CH_2$  (d31)

$$CH_2O-CH_2CH_2-O-CH=CH_2$$
 (d33)  
 $CH_2O-CH_2CH_2-O-CH=CH_2$ 

$$CH_2 = CH - O - CH_2CH_2 - OCH_2$$
  $CH_2O - CH_2CH_2 - O - CH = CH_2$  (d35)

[0093]

【化42】



【0094】[3](A)成分の化合物について 本発明で用いられる(A)成分の化合物である光酸発生 40 剤は、活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化 合物である。本発明で使用される活性光線または放射線 の照射により分解して酸を発生する化合物としては、光 カチオン重合の光開始剤、光ラジカル重合の光開始剤、 色素類の光消色剤、光変色剤、あるいはマイクロレジス ト等に使用されている公知の光 (400~200 nmの 紫外線、遠紫外線、特に好ましくは、g線、h線、i 線、KrFエキシマレーザー光)、ArFエキシマレー ザー光、電子線、X線、分子線又はイオンビームにより

して使用することができる。

【0095】また、その他の本発明に用いられる活性光 線又は放射線の照射により酸を発生する化合物として は、たとえば S. I. Schlesinger, Photogr. Sci. Eng., 18,3 87(1974)、T.S.Bal etal, Polymer, 21, 423(1980)等に記 載のジアゾニウム塩、米国特許第4,069,055号、同4.06 9,056号、同 Re 27,992号、特願平3-140,140号等に記載 のアンモニウム塩、D.C. Necker etal, Macromolecules, 1 7, 2468(1984), C. S. Wenetal, Teh, Proc. Conf. Rad. Curing ASIA, p478 Tokyo, Oct (1988)、米国特許第4, 069, 055 号、同4,069,056号等に記載のホスホニウム塩、J. V. Cri 酸を発生する化合物およびそれらの混合物を適宜に選択 50 vello etal, Macromorecules, 10(6), 1307(1977) 、Chem.

&Eng. News, Nov. 28, p31(1988)、欧州特許第104, 143 号、米国特許第339,049号、同第410,201号、特開平2-15 0.848号、特開平2-296.514 号等に記載のヨードニウム 塩、J.V.Crivello etal, Polymer J.17,73(1985)、J.V.C rivello etal. J. Org. Chem., 43, 3055(1978), W. R. Watt etal, J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 22, 1789 (1984) , J. V. Crivello etal, Polymer Bull., 14, 279 (1985), J. V. Crivello etal, Macromorecules, 14(5), 1141(198 1), J. V. Crivello etal, J. PolymerSci., Polymer Chem. E d., 17, 2877(1979)、欧州特許第370, 693 号、同3, 902, 1 14号同233,567号、同297,443号、同297,442号、米国特 許第4,933,377 号、同161,811号、同410,201号、同339, 049号、同4,760,013号、同4,734,444号、同2,833,827 号、獨国特許第2,904,626号、同3,604,580号、同3,604、 581号、特開平7-28237号、同8-27102号 等に記載のスルホニウム塩、J.V.Crivello etal,Macrom orecules, 10(6), 1307(1977), J. V. Crivelloetal, J. Poly merSci., Polymer Chem. Ed., 17,1047(1979) 等に記載の セレノニウム塩、C. S. Wen etal, Teh. Proc. Conf. Rad. Cur ing ASIA, p478 Tokyo, Oct(1988)等に記載のアルソニウ ム塩等のオニウム塩、米国特許第3,905,815号、特公昭4 6-4605号、特開昭48-36281号、特開昭55-32070号、特開 昭60-239736号、特開昭61-169835号、特開昭61-169837 号、特開昭62-58241号、特開昭62-212401号、特開昭63-70243号、特開昭63-298339号等に記載の有機ハロゲン化 合物、K. Meier et al, J. Rad. Curing, 13(4), 26(1986) T. P. Gill et al. Inorg. Chem., 19, 3007 (1980), D. Ast ruc, Acc. Chem. Res., 19(12), 377(1896) 、特開平2-16144 5号等に記載の有機金属/有機ハロゲン化物、S. Hayase etal, J. Polymer Sci., 25, 753 (1987), E. Reichmanis et al, J. Pholymer Sci., Polymer Chem. Ed., 23, 1(1985), Q. Q. Zhu etal, J. Photochem., 36, 85, 39, 317(1987), B. Amit etal, Tetrahedron Lett., (24) 2205 (1973), D. H. R. Bart on etal, J. Chem Soc., 3571 (1965), P. M. Collins etal, J. Chem. SoC., Perkin I, 1695 (1975), M. Rudinstein etal. Tetrahedron Lett., (17), 1445 (1975), J. W. Walker etal J. Am. Chem. Soc., 110, 7170 (1988), S. C. Busman et al, J. I maging Technol..11(4), 191(1985), H. M. Houlihan etal. Macormolecules, 21, 2001 (1988), P.M. Collins et al, J.C hem. Soc., Chem. Commun., 532(1972), S. Hayase etal, Macr omolecules, 18, 1799 (1985), E. Reichmanis et al. J. Elect rochem. Soc., SolidState Sci. Technol., 130(6), F. M. Hou lihan et al. Macromolcules, 21, 2001(1988)、欧州特許 \*

$$R^{201}$$
 $C$ 
 $O$ 
 $C$ 
 $C$ 
 $C$ 
 $C$ 
 $C$ 
 $C$ 
 $C$ 

\*第0290,750 号、同046,083号、同156,535号、同271,851 号、同0.388.343号、米国特許第3.901.710号、同4.181. 531号、特開昭60-198538号、特開昭53-133022号等に記 載の0-二トロベンジル型保護基を有する光酸発生剤、 M. TUNOOKA etal, Polymer Preprints Japan, 35(8), G. Be rner etal, J. Rad. Curing, 13(4), W. J. Mijs etal, Coatin g Technol., 55 (697), 45 (1983), Akzo, H. Adachi etal, Po lymer Preprints, Japan, 37(3)、欧州特許第0199, 672 号、同84515号、同199.672号、同044,115号、同0101.12 2号、米国特許第618,564号、同4,371,605号、同4,431,7 74 号、特開昭64-18143号、特開平2-245756号、特願平3 -140109号等に記載のイミノスルフォネート等に代表さ れる光分解してスルホン酸を発生する化合物、特開昭61 -166544号、特開平2-71270号等に記載のジスル ホン化合物、特開平3-103854号、同3-103 856号、同4-210960号等に記載のジアゾケト スルホン、ジアゾジスルホン化合物を挙げることができ

【0096】また、これらの光により酸を発生する基、あるいは化合物をポリマーの主鎖または側鎖に導入した化合物、たとえば、M.E. Woodhouse et al, J. Am. Chem. Soc., 104, 5586(1982)、S. P. Pappas et al, J. Imaging Sci., 30(5), 218(1986)、S. Kondoet al, Makromol. Chem. Rapid Commun., 9, 625(1988)、Y. Yamadaet al, Makromol. Chem., 152, 153, 163(1972)、J. V. Crivello et al, J. Polymer Sci., Polymer Chem. Ed., 17, 3845(1979)、米国特許第3, 849, 137号、獨国特許第3914407、特開昭63-26653号、特開昭55-164824号、特開昭62-69263号、特開昭63-146038、特開昭63-163452号、特開昭62-153853号、特開昭63-146029号等に記載の化合物を用いることができる。

【0097】さらにV. N. R. Pillai, Synthesis. (1), 1(1980)、A. Abad etal, Tetrahedron Lett. (47)4555(1971)、D. H. R. Barton etal, J. Chem. Soc. (C). 329(1970)、米国特許第3,779,778号、欧州特許第126,712号等に記載の光により酸を発生する化合物も使用することができる。

【0098】上記活性光線または放射線の照射により分解して酸を発生する化合物の中で、特に有効に用いられるものについて以下に説明する。

(1)トリハロメチル基が置換した下配一般式(PAG1)で表されるオキサゾール誘導体または一般式(PAG2)で表されるS-トリアジン誘導体。

[0099]

【化43】

$$(Y)_3C$$
 $N$ 
 $C(Y)_3$ 
 $(PAG2)$ 

【0100】式中、 $R^{201}$  は置換もしくは未置換のアリール基、アルケニル基、 $R^{202}$  は置換もしくは未置換のアリール基、アルケニル基、アルキル基、-C (Y)  $_3$  をしめす。Yは塩素原子または臭素原子を示す。具体的\*\*

\*には以下の化合物を挙げることができるがこれらに限定 されるものではない。

[0101]

【化44】

$$Cl$$
— $CH$ = $CH$ — $C$  $O$  $C$ - $CCl_3$ 

(PAG1-1)

$$H_3C$$
  $CH=CH-C$   $C-CCl_3$ 

(PAG1-2)

$$H_3CO$$
 $CH=CH-C'_0$ 
 $C-CBr_3$ 

(PAG1-3)

$$(n)C_4H_9O \longrightarrow CH = CH - C \underbrace{O}_{N-N}C - CCl_3$$

(PAG1-4)

$$CH = CH - C_{0}^{\prime}C - CCI^{3}$$

(PAG1-5)

$$CH = CH - C'' C - CCI_3$$

(PAG1-6)

(PAG1-7)

$$CH = CH - C_{0}^{"C} - CCI_{3}$$

(PAG1-8)

【化45】

[0102]

CC13

(PAG2-7)

(PAG2-8) 【化46】

[0103]

【0104】(2)下記の一般式(PAG3)で表され るヨードニウム塩、または一般式 (PAG4) で表され るスルホニウム塩。

## (PAG3)

【0106】ここで式Ar1、Ar2は各々独立に置換も しくは未置換のアリール基を示す。好ましい置換基とし ては、アルキル基、ハロアルキル基、シクロアルキル 基、アリール基、アルコキシ基、ニトロ基、カルボキシ ル基、アルコキシカルボニル基、ヒロドキシ基、メルカ プト基およびハロゲン原子が挙げられる。

【0107】R<sup>203</sup>、R<sup>204</sup>、R<sup>205</sup>は各々独立に、置 換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。好 30 これらに限定されるものではない。 ましくは、炭素数6~14のアリール基、炭素数1~8 のアルキル基およびそれらの置換誘導体である。好まし い置換基としては、アリール基に対しては炭素数1~8 のアルコキシ基、炭素数1~8のアルキル基、ニトロ 基、カルボキシル基、ヒロドキシ基およびハロゲン原子 であり、アルキル基に対しては炭素数1~8のアルコキ シ基、カルボキシル基、アルコシキカルボニル基であ る。

\*[0105] 【化47】

$$\begin{array}{ccc}
R^{203} & & & & \\
R^{204} & & & & & \\
& & & & & \\
R^{205} & & & & & Z^{\odot}
\end{array}$$

## (PAG4)

【0108】Z-は対アニオンを示し、例えばBF4-、  $AsF_6$ ,  $PF_6$ ,  $SbF_6$ ,  $SiF_6^2$ ,  $ClO_4$ , CF<sub>3</sub>SO<sub>3</sub>=等のパーフルオロアルカンスルホン酸アニ オン、ペンタフルオロベンゼンスルホン酸アニオン、ナ フタレン-1-スルホン酸アニオン等の縮合**多**核芳香族 スルホン酸アニオン、アントラキノンスルホン酸 アニ オン、スルホン酸基含有染料等を挙げることができるが

[0109]  $str^{203}$   $R^{204}$   $R^{205}$  observed nbservedおよびAr1、Ar2はそれぞれの単結合または置換基を 介して結合してもよい。

【0110】具体例としては以下に示す化合物が挙げら れるが、これらに限定されるものではない。

[0111]

【化48】

【0112】

73

$$(PAG3-5)$$
 $(PAG3-5)$ 
 $(PAG3-6)$ 
 $(PAG3-6)$ 
 $(PAG3-6)$ 
 $(PAG3-7)$ 
 $(PAG3-7)$ 
 $(PAG3-7)$ 
 $(PAG3-7)$ 
 $(PAG3-8)$ 
 $(PAG3-8)$ 
 $(PAG3-8)$ 
 $(PAG3-9)$ 
 $(PAG3-9)$ 
 $(PAG3-10)$ 
 $(PAG3-10)$ 
 $(PAG3-10)$ 
 $(PAG3-11)$ 
 $(PAG3-12)$ 
 $(PAG3-12)$ 

[0113] 【化50】

(PAG3-13)

F<sub>3</sub>C 
$$\longrightarrow$$
  $I^{\odot}$   $\longrightarrow$   $CF_3$   $CF_3SO_3^{\odot}$   $OF_3SO_3^{\odot}$   $OF_3SO_3^{\odot}$ 

(PAG3-20)

[0114]

【化51】

$$CF_3SO_3^{\Theta}$$
(PAG3-21)
 $\Theta_{O_3S_{\bullet}}$ 

【0115】 【化52】

(n)
$$H_{11}C_5$$
 (n) $C_5H_{11}$  [0 1 1 6] (12 5 3]

$$CI$$
 $O$ 
 $SO_3^{\odot}$ 

(PAG3-27)

[0117]

40 【化54】

$$H_3C$$
  $OC_2H_5$   $OC_2H_5$   $OC_3SO_3^{\bigcirc}$  (PAG4-8)

$$H_3CO$$
 $S$ 
 $CI$ 
 $CF_3SO_3$ 
 $(PAG4-9)$ 

83

$$H_3C$$
 $S_0^{\oplus}CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

HO 
$$C_4H_9$$
  $S_3$   $C_4H_9$   $C_4H_9$ 

$$H_3CO$$
 $H_3CO$ 
 $H_3CO$ 
 $(PAG4-13)$ 

【0118】 【化55】

HO 
$$-S \oplus BF_4 \ominus$$

(PAG4-16)

(PAG4-17)

$$C_8F_{17}SO_3^{\ominus}$$
(PAG4-18)

20

30

(PAG4-19)

(PAG4-20)

(PAG4-21)

(PAG4-22)

(PAG4-23)

[0120]

【化57】

[0121] 【化58】

(PAG4-34)  $\bigcirc O_3S$  NH

 $Ar^3 - SO_2 - SO_2 - Ar^4$ 

(PAG5)

【0125】式中、Ar³、Ar⁴は各々独立に置換もしくは未置換のアリール基を示す。R²os は置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。Aは置換もしくは未置換のアルキレン基、アルケニレン基、アリーレ

\*【0122】一般式(PAG3)、(PAG4)で示される上記オニウム塩は公知であり、例えばJ.W.Knapczyketal, J.Am.Chem.Soc., 91,145(1969)、A.L.Maycoketal, J.Org.Chem., 35,2532,(1970)、E.Goethas et al, Bull.Soc.Chem.Belg., 73,546,(1964)、H.M.Leicester、J.Ame.Chem.Soc., 51,3587(1929)、J.V.Crivello et al, J.Polym.Chem.Ed., 18,2677(1980)、米国特許第2,807,648号および同4,247,473号、特開昭53-101,331号等に記載

92

10 【0123】(3) 下記一般式(PAG5) で表される ジスルホン誘導体または一般式(PAG6) で表される イミノスルホネート誘導体。

の方法により合成することができる。

【0124】 【化59】

$$R^{206}$$
-SO<sub>2</sub>-O-N A
$$(PAG6)$$

【0125】式中、 $Ar^3$ 、 $Ar^4$ は各々独立に置換もし 30 ン基を示す。具体例としては以下に示す化合物が挙げらくは未置換のアリール基を示す。 $R^{208}$  は置換もしくは れるが、これらに限定されるものではない。

【0126】

$$CI$$
— $SO_2$ — $SO_2$ — $CI$ 

$$(PAG5-1)$$

$$H_3C$$
  $\longrightarrow$   $SO_2$   $\longrightarrow$   $CH_2$   $(PAG5-2)$ 

$$H_3CO$$
  $SO_2$   $SO_2$   $OCH_3$   $(PAG5-3)$ 

$$H_3C$$
  $SO_2$   $SO_2$   $CI$   $(PAG5-4)$ 

$$F_3C$$
  $\longrightarrow$   $SO_2$   $\longrightarrow$   $CF_3$   $(PAG5-5)$ 

$$SO_2-SO_2$$
 $C1$ 
(PAG5-6)

$$H_5C_2O$$
  $SO_2$   $SO_2$   $CI$   $(PAG5-7)$ 

$$SO_2-SO_2$$
 $(PAG5-8)$ 

【化61】

[0127]

$$SO_2-SO_2 \longrightarrow CH_3$$

$$(PAG5-9)$$

$$SO_2-SO_2 \longrightarrow OCH_3$$

$$(PAG5-10)$$

$$CI \longrightarrow SO_2-SO_2 \longrightarrow OCH_3$$

$$(PAG5-11)$$

$$HC \longrightarrow SO_2-SO_2 \longrightarrow F$$

$$F \longrightarrow F$$

$$F \longrightarrow F$$

$$(PAG5-12)$$

$$F \longrightarrow F$$

$$F \longrightarrow F$$

$$(PAG5-13)$$

$$H \longrightarrow SO_2-SO_2 \longrightarrow F$$

$$(PAG5-14)$$

$$(PAG5-15)$$

【0128】 【化62】

20

30

97

$$\begin{array}{c}
0\\
N-O-SO_2-\\
\end{array}$$
(PAG6-1)

$$\begin{array}{c}
O \\
N-O-SO_2 & \longrightarrow CH_3 \\
O \\
(PAG6-2)
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O \\
N-O-SO_2 \\
O\end{array}$$
(PAG6-3)

$$\begin{array}{c}
O \\
N-O-SO_2 \\
O \\
(PAG6-4)
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
O \\
N-O-SO_2
\end{array}$$
(PAG6-5)

$$\begin{array}{c}
0\\
N-O-SO_2
\end{array}$$
OCH<sub>3</sub>

$$\begin{array}{c}
O\\
O\\
O\end{array}$$

【0129】 【化63】

$$\begin{array}{c}
O\\
N-O-SO_2-C_2H_5\\
O\\
(PAG6-7)
\end{array}$$

98

$$N-O-SO_2$$
 $O$ 
 $(PAG6-8)$ 

$$N-O-SO_2$$
 $O$ 
 $(PAG6-9)$ 

$$\begin{array}{c}
O \\
N-O-SO_2-C_2H_5 \\
O \\
O \\
(PAG6-10)
\end{array}$$

$$N-O-SO_2-(CH_2)_{15}-CH_3$$
(PAG6-11)

$$\begin{array}{c}
O \\
N-O-SO_2 \\
O \\
(PAG6-12)
\end{array}$$

40 【0130】 【化64】

20

$$\begin{array}{c}
O\\
N-O-SO_2-CF_3\\
O\\
(PAG6-13)
\end{array}$$

99

(PAG6-14)

$$\begin{array}{c}
0\\
N-O-SO_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
F\\
F
\end{array}$$

$$F$$

(PAG6-15)

【0131】 【化65】

【0132】これらの活性光線または放射線の照射により分解して酸を発生する化合物の添加量は、ポジ型レジスト組成物の全重量(塗布溶媒を除く)を基準として通常0.001~40重量%の範囲で用いられ、好ましくは0.01~20重量%、更に好ましくは0.1~5重量%の範囲で使用される。活性光線または放射線の照射により分解して敵を発生する化合物の添加量が、0.001重量%より少ないと感度が低くなり、また添加量が40重量%より多いとレジストの光吸収が高くなりすぎ、プロファイルの悪化や、プロセス(特にベーク)マージンが狭くなり好ましくない。

(PAG6-19)

40 【0133】[4]本発明で用いる(D)成分の含窒素 塩基性化合物について説明する。本発明の含窒素塩基性 化合物としては、例えば特開昭63-149640号、特開平5-2 49662号、特開平5-127369号、特開平5-289322号、特開 平5-249683号、特開平5-289340号、特開平5-232706号、 特開平5-257282号、特開平6-242605号、特開平6-242606 号、特開平6-266100号、特開平6-266110号、特開平6-31 7902号、特開平7-120929号、特開平7-146558号、特開平 7-319163号、特開平7-508840号、特開平7-333844号、特 開平7-219217号、特開平7-92678 号、特開平7-28247

50 号、特開平8-22120号、特開平8-110638号、特開平8-12

3030号、特開平9-274312号、特開平9-166871号、特開平 9-166871号、特開平9-292708号、特開平9-325496号、特 表平7-508840号、USP5, 525, 453号、USP5, 629, 134号、US P5,667,938号等に記載の含窒素塩基性化合物を用いるこ とができる。本発明で用いる含窒素塩基性化合物の好ま\* \*しい化学的環境として、下記式(A)~(E)の構造を 挙げることができる。

[0134] 【化66】

$$R^{251}$$
 $R^{250}$ 
 $N$ 
 $R^{252}$ 
 $R^{252}$ 
 $R^{253}$ 

ここで、 $R^{250}$ 、 $R^{251}$ および $R^{252}$ は、同一または異なり、水素原 子、炭素数1~6のアルキル基、炭素数1~6のアミノアル キル基、炭素数1~6のヒドロキシアルキル基または炭素数 6~20の置換もしくは非置換のアリール基であり、ここで R<sup>251</sup>とR<sup>252</sup>は互いに結合して環を形成してもよい。

$$-N-C=N- \qquad \cdots (B)$$

$$= C-N=C- \qquad \cdots (C)$$

$$= C-N- \qquad \cdots (D)$$

$$= C-N- \qquad \cdots (D)$$

$$= R^{254} \qquad R^{255} \qquad \cdots (E)$$

(式中、 $R^{253}$ 、 $R^{254}$ 、 $R^{255}$ および $R^{256}$ は、同一または異なり、炭素 数1~6のアルキル基を示す)

【0135】更に好ましい化合物は、一分子中に異なる 化学的環境の窒素原子を2個以上有する含窒素塩基性化 合物であり、特に好ましくは、置換もしくは未置換のア ミノ基と窒素原子を含む環構造の両方を含む化合物もし 具体例としては、置換もしくは未置換のグアニジン、置 換もしくは未置換のアミノピリジン、置換もしくは未置 換のアミノアルキルピリジン、置換もしくは未置換のア ミノピロリジン、置換もしくは未置換のインダーゾル、 置換もしくは未置換のピラゾール、置換もしくは未置換 のピラジン、置換もしくは未置換のピリミジン、置換も しくは未置換のプリン、置換もしくは未置換のイミダゾ リン、置換もしくは未置換のピラゾリン、置換もしくは 未置換のピペラジン、置換もしくは未置換のアミノモル フォリン、置換もしくは未置換のアミノアルキルモルフ 50 ン、3-アミノピロリジン、ピペラジン、N-(2-ア

ォリン等が挙げられる。好ましい置換基は、アミノ基、 アミノアルキル基、アルキルアミノ基、アミノアリール 基、アリールアミノ基、アルキル基、アルコキシ基、ア シル基、アシロキシ基、アリール基、アリールオキシ くはアルキルアミノ基を有する化合物である。好ましい 40 基、ニトロ基、水酸基、シアノ基である。特に好ましい 化合物として、グアニジン、1. 1-ジメチルグアニジ ン、1、1、3、3、 - テトラメチルグアニジン、2 -アミノピリジン、3-アミノピリジン、4-アミノピリ ジン、2-ジメチルアミノピリジン、4-ジメチルアミ ノピリジン、2ージエチルアミノピリジン、2ー(アミ ノメチル)ピリジン、2-アミノ-3-メチルピリジ ン、2-アミノー4-メチルピリジン、2-アミノ-5 ーメチルピリジン、2-アミノー6-メチルピリジン、 3-アミノエチルピリジン、4-アミノエチルピリジ

て用いることができる。これらの界面活性剤のうち、フ ッ素原子とシリコン原子の両方を有する界面活性剤が、

104

現像欠陥の改善の点で特に優れる。

【0138】(E) 界面活性剤の配合量は、本発明の組成物中の固形分100重量部当たり、通常0.01重量部~2重量部、好ましくは0.01重量部~1重量部である。これらの界面活性剤は1種単独であるいは2種以上を組み合わせて用いることができる。

【0139】本発明のポジ型感光性樹脂組成物が、前記記載の現像欠陥に対しなぜ特異的に優れるのかはよくわかっていないが、(D)含窒素塩基性化合物と特定の

(E) 界面活性剤の組み合わせにより発現したものと思われる。例えば(D) 含窒素塩基性化合物と本発明以外の界面活性剤の組み合わせ、例えばノニオン系の界面活性剤などとの組み合わせでは、現像欠陥は解消されない。

【0140】[5]本発明に使用されるその他の成分本発明の組成物には、必要に応じて更に酸分解性溶解阻止化合物、染料、可塑剤、界面活性剤、光増感剤及び現像液に対する溶解性を促進させる化合物等を含有させることができる。本発明で使用される酸分解性溶解阻止化合物としては、例えば上記一般式(XII)、(XIII)で示される酸分解性基を少なくとも1個有する分子量3.000以下の低分子化合物である。特に220nm以下の透過性を低下させない為、Proceeding of SPIE, 2724, 355(1996)に記載されているコール酸誘導体の様な脂環族又は脂肪族化合物が好ましい。本発明において、酸分解性溶解阻止化合物を使用する場合、その添加量は組成物の全重量(溶媒を除く)を基準として3~50重量%が好ましく、より好ましくは5~40重量%、更に好ましくは10~35重量%の範囲である。

【0141】本発明で使用できる現像液に対する溶解促進性化合物としては、フェノール性OH基を2個以上、又はカルボキシ基を1個以上有する分子量1.000以下の低分子化合物である。カルボキシ基を有する場合は上記と同じ理由で脂環族又は脂肪族化合物が好ましい。これら溶解促進性化合物の好ましい添加量は、(B)成分の樹脂に対して2~50重量%であり、更に好ましくは5~30重量%である。50重量%を越えた添加量では、現像残渣が悪化し、また現像時にパターンが変形するという新たな欠点が発生して好ましくない。

【0142】このような分子量1000以下のフェノール化合物は、例えば、特開平4-122938、特開平2-28531、米国特許第4916210、欧州特許第219294等に記載の方法を参考にして、当業者において容易に合成することができる。フェノール化合物の具体例を以下に示すが、本発明で使用できる化合物はこれらに限定されるものではない。

5ことができる。またポリシロキサンポリマーKP-341 【0143】レゾルシン、フロログルシン、2.3.4 (信越化学工業(株)製)もシリコン系界面活性剤とし 50 ートリヒドロキシベンゾフェノン、2.3.4.4′ー

ミノエチル) ピペラジン、N-(2-アミノエチル) ピ ペリジン、4-アミノー2, 2, 6, 6-テトラメチル ピペリジン、4-ピペリジノピペリジン、2-イミノピ ペリジン、1-(2-アミノエチル)ピロリジン、ピラ ゾール、3-アミノー5-メチルピラゾール、5-アミ ノー3-メチル-1-p-トリルピラゾール、ピラジ ン、2-(アミノメチル)-5-メチルピラジン、ピリ ミジン、2, 4-ジアミノピリミジン、4, 6-ジヒド ロキシピリミジン、2-ピラゾリン、3-ピラゾリン、 N-r $\leq$ J $\in$ N-(2-r $\leq$ J $\in$ J $\in$ N-(2-r $\in$ N-(2-r $\in$ N-(2-r $\in$ N-(2-r $\in$ N-(2-r $\in$ N-(2-r) $\in$ N-(2-ルフォリン等が挙げられる。更に特に好ましくは、1, 5-ジアザピシクロ[4.3.0]-5-ノネン、1, 8 - ジアザビシクロ [5.4.0] - 7 - ウンデセン、1, 4-ジアザビシクロ[2.2.2] オクタン、4-ジメチルアミノピリジン、1-ナフチルアミン、ピペリ ジン、ヘキサメチレンテトラミン、イミダゾール類、ヒ ドロキシピリジン類、ピリジン類、4,4'ージアミノ ジフェニルエーテル、ピリジニウムロートルエンスルホ ナート、2.4.6-トリメチルピリジニウムpートル エンスルホナート、テトラメチルアンモニウムpートル 20 エンスルホナート、及びテトラブチルアンモニウムラク テート等が挙げられるがこれに限定されるものではな W

【0136】これらの含窒素塩基性化合物は、単独であるいは2種以上一緒に用いられる。含窒素塩基性化合物の使用量は、感光性樹脂組成物(溶媒を除く)100重量部に対し、通常、0.001~10重量部、好ましくは0.01~5重量部である。0.001重量部未満では上記含窒素塩基性化合物の添加の効果が得られない。一方、10重量部を超えると感度の低下や非露光部の現 30像性が悪化する傾向がある。

【0137】[5] 次に本発明のポジ型感光性樹脂組 成物に含有される(E)フッ素系界面活性剤とシリコン 系界面活性剤について説明する。本発明の感光性樹脂組 成物には、フッ素系界面活性剤及びシリコン系界面活性 剤のいずれか、あるいは両方を含有することができる。 これらの(E)界面活性剤として、例えば特開昭62-366 63号、特開昭61-226746号、特開昭61-226745号、特開昭 62-170950号、特開昭63-34540号、特開平7-230165号、 特開平8-62834号、特開平9-54432号、特開平9-5988号記 40 戚の界面活性剤を挙げることができ、下記市販の界面活 性剤をそのまま用いることもできる。使用できる市販の 界面活性剤として、例えばエフトップEF301、EF303、 (新秋田化成(株)製)、フロラードFC430、431(住友スリ ーエム(株)製)、メガファックF171、F173、F176、F18 9、R08(大日本インキ(株)製)、サーフロンS-382、 SC101、102、103、104、105、106(旭硝子(株)製)等 のフッ素系界面活性剤又はシリコン系界面活性剤を挙げ ることができる。またポリシロキサンポリマーKP-341

テトラヒドロキシベンゾフェノン、2,3,4,3', 4′, 5′ -ヘキサヒドロキシベンゾフェノン、アセト ンーピロガロール縮合樹脂、フロログルコシド、2, 4, 2', 4'-ビフェニルテトロール、4, 4'ーチ オピス(1,3-ジヒドロキシ)ベンゼン、2,2', 4. 4'ーテトラヒドロキシジフェニルエーテル、2. 2', 4, 4'ーテトラヒドロキシジフェニルスルフォ キシド、2, 2', 4, 4' ーテトラヒドロキシジフェ ニルスルフォン、トリス(4-ヒドロキシフェニル)メ. タン、1, 1-ピス(4-ヒドロキシフェニル)シクロ 10 ヘキサン、4, 4- (α-メチルベンジリデン) ビスフ ェノール、 $\alpha$ ,  $\alpha'$ ,  $\alpha''$  -トリス (4ーヒドロキシフ ェニル) -1, 3, 5-トリイソプロピルベンゼン、  $\alpha$ ,  $\alpha'$ ,  $\alpha''$  - トリス (4-ヒドロキシフェニル) -1-エチル-4-イソプロピルベンゼン、1.2.2-トリス (ヒドロキシフェニル) プロパン、1. 1. 2-トリス(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル) プロパン、2, 2, 5, 5-テトラキス(4-ヒドロキ シフェニル) ヘキサン、1, 2-テトラキス(4-ヒド ロキシフェニル) エタン、1, 1, 3-トリス (ヒドロ 20 キシフェニル)プタン、パラ〔 $\alpha$ ,  $\alpha$ ,  $\alpha$ ',  $\alpha$ ' -テ トラキス (4-ヒドロキシフェニル) ] ーキシレン等を 挙げることができる。

【0144】好適な染料としては油性染料及び塩基性染 料がある。具体的にはオイルイエロー#101、オイル イエロー#103、オイルピンク#312、オイルグリ ーンBG、オイルブルーBOS. オイルブルー#60 3、オイルブラックBY、オイルブラックBS、オイル ブラックT-505(以上オリエント化学工業株式会社 製)、クリスタルバイオレット(СІ42555)、メ 30 チルバイオレット (CI42535)、ローダミンB (CI45170B)、マラカイトグリーン(CI42 000)、メチレンブルー(CI52015) 等を挙げ ることができる。

【0145】鰯光による酸発生率を向上させる為、さら に下記に挙げるような光増感剤を添加することができ る。好適な光増感剤としては、具体的にはベンゾフェノ ン、p, p'ーテトラメチルジアミノベンゾフェノン、 p. p' -テトラエチルエチルアミノベンゾフェノン、 2-クロロチオキサントン、アントロン、9-エトキシ 40 キシエチレンソルビタンモノパルミテート、ポリオキシ アントラセン、アントラセン、ピレン、ペリレン、フェ ノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ベンゾフ ラビン、セトフラビンーT、9、10-ジフェニルアン トラセン、9-フルオレノン、アセトフェノン、フェナ ントレン、2-ニトロフルオレン、5-ニトロアセナフ テン、ベンゾキノン、2-クロロー4-ニトロアニリ ン、N-アセチル-p-ニトロアニリン、p-ニトロア ニリン、、N-アセチル-4-ニトロ-1-ナフチルア ミン、ピクラミド、アントラキノン、2-エチルアント ラキノン、2-tert-プチルアントラキノン1, 2-ベ 50

ンズアンスラキノン、3-メチル-1,3-ジアザー 1, 9-ベンズアンスロン、ジベンザルアセトン、1, 2-ナフトキノン、3、3'-カルボニルーピス(5, 7-ジメトキシカルボニルクマリン)及びコロネン等で あるがこれらに限定されるものではない。また、これら の光増感剤は、光源の遠紫外光の吸光剤としても使用可 能である。この場合、吸光剤は基板からの反射光を低減 し、レジスト膜内の多重反射の影響を少なくさせること で、定在波改良の効果を発現する。

【0146】本発明のポジ型レジスト組成物は、上記各 成分を溶解する溶媒に溶かして支持体上に塗布する。こ こで使用する溶媒としては、エチレンジクロライド、シ クロヘキサノン、シクロペンタノン、2-ヘプタノン、 γ-ブチロラクトン、メチルエチルケトン、エチレング リコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノ エチルエーテル、2-メトキシエチルアセテート、エチ レングリコールモノエチルエーテルアセテート、プロピ レングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコ ールモノメチルエーテルアセテート、トルエン、酢酸エ チル、乳酸メチル、乳酸エチル、メトキシプロピオン酸 メチル、エトキシプロピオン酸エチル、ピルビン酸メチ ル、ピルビン酸エチル、ピルビン酸プロピル、N. N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、N-メ チルピロリドン、テトラヒドロフラン等が好ましく、こ れらの溶媒を単独あるいは混合して使用する。

【0147】上記溶媒に上記以外の界面活性剤を加える こともできる。具体的には、ポリオキシエチレンラウリ ルエーテル、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、 ポリオキシエチレンセチルエーテル、ポリオキシエチレ ンオレイルエーテル等のポリオキシエチレンアルキルエ ーテル類、ポリオキシエチレンオクチルフェノールエー テル、ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテル等 のポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル類、ポリ オキシエチレン・ポリオキシプロピレンブロックコポリ マー類、ソルビタンモノラウレート、ソルビタンモノパ ルミテート、ソルビタンモノステアレート、ソルビタン モノオレエート、ソルビタントリオレエート、ソルビタ ントリステアレート等のソルピタン脂肪酸エステル類、 ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート、ポリオ エチレンソルビタンモノステアレード、ポリオキシエチ レンソルビタントリオレエート、ポリオキシエチレンソ ルピタントリステアレート等のポリオキシエチレンソル ビタン脂肪酸エステル類等のノニオン系界面活性剤等を 挙げることができる。これらの界面活性剤の配合量は、 本発明の組成物中の固形分100重量部当たり、通常、 2重量部以下、好ましくは1重量部以下である。これら の界面活性剤は単独で添加してもよいし、また、いくつ かの組み合わせで添加することもできる。

【0148】上記ポジ型レジスト組成物を精密集積回路

素子の製造に使用されるような基板 (例:シリコン/二 酸化シリコン被覆)上にスピナー、コーター等の適当な 塗布方法により塗布後、所定のマスクを通して露光し、 ベークを行い現像することにより良好なレジストパター ンを得ることができる。ここで、塗布後に乾燥・塗膜形 成させるため加熱処理を行うことが好ましい。この加熱 処理により前記成分(B)成分の樹脂と(C)成分の化 合物が架橋構造を形成する。ここで、加熱温度としては 80℃以上が好ましく、より好ましくは100℃以上、 更に好ましくは120~160℃であり、加熱時間とし 10 ては好ましくは30秒以上、より好ましくは1分以上、 更に好ましくは1分~10分である。また、露光光とし ては、好ましくは250nm以下、より好ましくは22 Onm以下の波長の遠紫外線である。具体的には、Kr Fエキシマレーザー(248nm)、ArFエキシマレ  $-\dot{\psi}-(193 \text{ nm})$ ,  $F_{z}$   $x + y + y - \psi - (157)$ nm)、X線、電子ビーム等が挙げられる。

【0149】本発明のポジ型レジスト組成物の現像液と しては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナト リウム、ケイ酸ナトリウム、メタケイ酸ナトリウム、ア ンモニア水等の無機アルカリ類、エチルアミン、n-プ ロピルアミン等の第一アミン類、ジエチルアミン、ジー n-ブチルアミン等の第二アミン類、トリエチルアミ ン、メチルジエチルアミン等の第三アミン類、ジメチル エタノールアミン、トリエタノールアミン等のアルコー ルアミン類、テトラメチルアンモニウムヒドロキシド、 テトラエチルアンモニウムヒドロキシド等の第四級アン モニウム塩、ピロール、ピヘリジン等の環状アミン類等 のアルカリ性水溶液を使用することができる。更に、上 記アルカリ性水溶液にアルコール類、界面活性剤を適当 30 **量添加して使用することもできる。** 

## [0150]

【実施例】以下、本発明を実施例により更に詳細に説明 するが、本発明の内容がこれにより限定されるものでは ない。合成例1~5ではポジ型レジスト組成物に使用す る(C)成分の化合物を合成した。合成例6~25では 同組成物に使用する(B)成分の樹脂(p-1~p-2 0)を合成した。合成例で合成した(C)成分の化合物 は既に例示列挙した化学式の中から選択した。(B)成 分の樹脂 (p-1~p-20) は、既に例示列挙した繰 40 り返し単位を共重合させた。合成で選択した(C)成分 の化合物及び繰り返し単位は、例示列挙した化学式に付 記してある記号(d5、a3等)を引用する形で表示す る。

【0151】 [合成例1 (C) 成分の化合物例 (d5) の 合成)] NaH (含量60%) 16. 0g (0. 40モ ル)をN、Nージメチルアセトアミド200mlに分散 し、これに2、2-ビス(4-ヒドロキシシクロヘキシ ル) プロパン48. 0g(0.20 モル) を室温にて添 加し、更に2-クロロエチルビニルエーテル42. 6g 50 により、この固体が(C)成分の化合物例(d31)であ

108

(0.40モル)を30分かけて滴下した。その後10 0℃にて5時間加熱撹拌した。放冷後、反応混合物を水 1. 5 L 中に投入し、酢酸エチル 5 0 0 m 1 にて抽出し た。抽出液を水で洗浄し、硫酸ナトリウムにて乾燥し た。乾燥した酢酸エチル溶液を濃縮し、カラムクロマト グラフィー(充填剤:シリカゲル、溶離液:ヘキサン/ 酢酸エチル=4/1)にて精製し、無色液体39.7g を得た。NMR測定により、この固体が(C)成分の化 合物例(d5)であることを確認した。

【0152】 [合成例2 (C) 成分の化合物例 (d35) の合成)]合成例1の2,2-ビス(4-ヒドロキシシ クロヘキシル)プロパンの代わりに、ビス(ヒドロキシ メチル) トリシクロ  $[5. 2. 1. 0^{2.6}]$  デカン3 9. 2g(0.20モル)を使用し、その他は合成例1 と同様にして無色液体34.2gを得た。NMR測定に より、この固体が(C)成分の化合物(d35)であるこ とを確認した。

【0153】 [合成例3 (C) 成分の化合物例 (d39) の合成)] 合成例1の2, 2-ピス(4-ヒドロキシシ クロヘキシル) プロパンの代わりに、1,3-ジヒドロ キシアダマンタン33.6g(0.20モル)を使用 し、その他は合成例1と同様にして無色液体31.5g を得た。NMR測定により、この液体が(C)成分の化 合物(d39)であることを確認した。

【0154】 [合成例4 (C) 成分の化合物例 (d20) の合成)]イソホロンジイソシアネート44.5g (0.20モル)をジオキサン200mlに溶解し、2 ーヒドロキシエチルビニルエーテル35.2g(0.4 0 モル)を添加した。更に触媒として、ジブチル錫ラウ リルエステル0.2gを添加し、100℃にて5時間加 熱撹拌した。放冷後、反応混合物を水1.5 し中に投入 し、酢酸エチル500mlにて抽出した。抽出液を水で 洗浄し、硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥した酢酸エ チル溶液を濃縮し、カラムクロマトグラフィー(充填 剤:シリカゲル、溶離液:ヘキサン/酢酸エチル=3/ 1) にて精製し、白色固体48.6gを得た。NMR測 定により、この固体が(C)成分の化合物例(d20)で あることを確認した。

【0155】[合成例5(C)成分の化合物例(d31) の合成) ] 5-ノルボルネン-2, 3-ジカルボン酸3 6. 4g(0.20モル)、2-ヒドロキシエチルピニ ルスルホン54.5g(0.40モル)をTHF300 mlに溶解した。この溶液にジシクロヘキシルカルボジ イミド82. 5gのTHF100ml溶液を1時間かけ て滴下した。室温にて3時間撹拌し、更に50℃にて3 時間撹拌した後、析出した固体を濾過した。濾液のTH F溶液を濃縮し、カラムクロマトグラフィー(充填剤: シリカゲル、溶離液:ヘキサン/酢酸エチル=4/1) にて精製して、白色固体52.4gを得た。NMR測定

ることを確認した。

させた。

【0156】[合成例6((a2)/(a7)の構造単位を 有する(B)成分の樹脂(p-1)の合成)]六塩化タン グステン0. 40g(0.001モル)を秤取し、窒素 気流下クロロベンゼン200mlで溶解した。これにト リエチルアルミニウムの15%トルエン溶液2.28g (0.003モル)を窒素気流下、撹拌しながら滴下 し、更に2-カルボメトキシノルボルネン152g (1.00モル)のクロロベンゼン溶液300mlを添 加した。その後30℃にて20時間撹拌を続けた。反応 10 ところ、重量平均(Mw:ポリスチレン換算)で5.4 溶液をメタノール4L中に撹拌しながら投入し、ポリマ ーを析出させた。生成したポリマーを濾別し減圧下、4 0℃にて乾燥し144gを得た。このポリマーをTHF 500mlに溶解し、触媒としてPd/C(10%P d) 5gを添加した。更にヒドラジン1水和物80gの エタノール100m1溶液を添加し、80℃にて5時 間、加熱撹拌した。触媒を濾別後、反応溶液をメタノー ル3し中に撹拌しながら投入し、白色のポリマーを析出

109

\*【0157】生成したポリマーを濾別し減圧下、40℃ にて乾燥し142gを得た。このポリマー15.4gを メタノール200ml中に分散し、25%テトラメチル アンモニウム〇H塩の水溶液を18.3gを添加し、5 時間加熱環流させた。反応液をメタノール/イオン交換 水で希釈し、濃塩酸にて中和させた。析出したポリマー を濾別し、イオン交換水で十分に水洗した後、減圧下、 40℃にて乾燥した。白色の樹脂((B)成分の樹脂(p -1)) 13. 5gを得た。GPCにて分子量を測定した

110

×10<sup>3</sup> であり、NMR測定を行った結果、(a2)/ (a7) の構造単位の比率がモル比で55/45であるこ

【0158】 [合成例7~13 ((B) 成分の樹脂 (p-2) ~(p-8)の合成)]以下、合成例1と同様にして (B) 成分の樹脂 (p-2) ~ (p-8)を合成した。構造、組

成比及び分子量を下記表1に示す。

[0159]

とを確認した。

【表1】

繰り返し構造単位 重量平均分子量 合成例 本発明の樹脂 (モル%比) (23) / (234) 7. 4×10<sup>3</sup> 7 (p-2) (50/50)(e4) / (e33) 8. 5×103 8 (p-3) (a12) / (a30) 9 (p-4) 8. 3×10<sup>3</sup> (50/50) (a14) / (a43) 9. 6×10<sup>3</sup> 10 (p-5) (80/40)(a15) / (a19) 11 (p-6)8. 6×103 (a16) / (a32) / (a34) (30/35/35) 12 (p.7) 7. 3×103 (15) / (137) 13 (p-8) 12.  $2 \times 10^3$ 

本発明の樹脂の合成

【0160】 [合成例14 ((a48) / (a51) の構造単 位を有する(B)成分の樹脂(p-9)の合成)]塩化パ ラジウム0. 50gとAgBF41. 1gをアセトニト リル40m1中、室温にて1時間撹拌した。析出した間 体を濾別した後、反応溶液を濃縮した。これに無水エチ ルエーテルを添加し、析出した黄色固体を濾別後、更に アセトニトリル/エチルエーテルにて再結晶することに より、付加重合触媒 [Pd (MeCN) e] (BF4) 21. 1 gを得た。同触媒 1. 0 gをニトロメタン溶液 200m1に溶解し、更に2-カルボメトキシノルボル 40 ネン30.4g(0.20モル)を添加した。その後室 温にて24時間撹拌を続けた。反応溶液を減圧下濃縮 し、得られたポリマーを更にアセトニトリルにて十分に 洗浄した。乾燥後、このポリマーをメタノール200m 1中に分散し、25%テトラメチルアンモニウム〇H塩 の水溶液を36.5gを添加し、5時間加熱環流させ

た。反応液をメタノール/イオン交換水で希釈し、濃塩 酸にて中和させた。

【0161】析出したポリマーを濾別し、イオン交換水 で十分に水洗した後、減圧下、40℃にて乾燥した。白 色の樹脂((B)成分の樹脂(p-9))26.7gを得 た。GPCにて分子量を測定したところ、重量平均(M w:ポリスチレン換算) で8. 4×10<sup>3</sup> であり、NM R 測定を行った結果、(a48) / (a51) の構造単位の比 率がモル比で52/48であることを確認した。

【0162】 [合成例15~20 ((B) 成分の樹脂 (p-10) ~(p-15)の合成)]以下、合成例14と同様に して(B)成分の樹脂(p-10)~(p-15)を合成した。構 造、組成比及び分子量を下記表2に示す。

[0163]

【表2】

及 2. 本発明の樹脂の合成

| 合成例 | 本発明の樹脂 | 繰り返し標造単位 (モル%比)                     | 重量平均分子量              |
|-----|--------|-------------------------------------|----------------------|
| 15  | (p-10) | (#9) / (#51)<br>(5 0 / 5 0)         | 9. 4×10 <sup>3</sup> |
| 16  | (p-11) | (a50) / (a51)<br>(55/45)            | 8. 6×10 <sup>3</sup> |
| 17  | (p-12) | (e48) / (e53)<br>(5 0 / 5 0)        | 8. 2×10 <sup>3</sup> |
| 18  | (p-13) | (±50) / (±54)<br>(50/50)            | 7. 8×10 <sup>3</sup> |
| 19  | (p-14) | (±55) / (±69)<br>(50/50)            | 6. 9×10 <sup>3</sup> |
| 20  | (p-15) | (a51) / (a55) / (a71)<br>(35/30/35) | 9. 5×10 <sup>3</sup> |

位を有する(B) 成分の樹脂(p-16) の合成)] ノルボルネン47.1g(0.50モル) /無水マレイン酸49.0g(0.50モル)をTHF300m1に溶解し、窒素気流及び撹拌下、65℃にて重合開始剤2.2'ーアゾビス(2,4-ジメチルバレロニトリル)(和光純薬工業(株)製:商品名V-65)1.0gを添加した。反応開始2時間及び4時間後に同開始剤各々1.0gを追加した。更に3時間反応後、90℃に昇温し撹拌を1時間続けた。反応液を放冷後、イオン交換水 204Lに激しく撹拌しながら投入することにより、ポリマーを析出させた。得られたポリマーを減圧下、40℃にて乾燥した。このポリマー19.2gをN,N-ジメチルアセトアミド100m1に溶解し、シクロヘキサノール11.0<math>g(0.11モル)及びピリジン23.7g\*

【0164】 [合成例21 ((a46) / (b14) の構造単

\*(0.30モル)を添加し、90℃にて3時間加熱撹拌した。反応液を放冷後、イオン交換水1Lに激しく撹拌しながら投入することにより、ポリマーを析出させた。【0165】得られたポリマーを減圧下、40 $\mathbb C$ にて乾燥した結果、白色樹脂27.5gを得た。GPCにて分子量を測定したところ、重量平均(Mw:ポリスチレン換算)で14. $5 \times 10^3$ であった。またNMR測定を行った結果、(a46) /(b14) の構造単位の比率がモル比で50/50であることを確認した。

[合成例22~25((B)成分の樹脂(p-17)~(p-20)の合成)]以下、合成例21と同様にして(B)成分の樹脂(p-17)~(p-20)を合成した。構造、組成比及び分子量を下記表3に示す。

[0166]

【表3】

本発明の樹脂の合成

| 合成例 | 本発明の樹脂 | 使用したモノマー (モル%比)                           | 重量平均分子量               |
|-----|--------|---|-----------------------|
| 2 2 | (p-17) | (±49) / (b14)<br>(5 0 / 5 0)              | 15. 4×10 °            |
| 23  | (p-18) | (a71) / (b13)<br>(5 0 / 5 0)              | 19.6×10 <sup>3</sup>  |
| 2 4 | (p-19) | (a49) / (a55) / (b14)<br>(25/25/50)       | 17. 8×10 <sup>3</sup> |
| 2 5 | (p-20) | (±56) / (±13)/ (c 1)<br>(3 5 / 3 5 / 3 0) | 14. 9×10 <sup>3</sup> |

## 【0167】 実施例1~7、比較例1~4

(感光性樹脂組成物の調製) 感光性樹脂成分を調製するに当たって、表4に記載した成分、即ち、合成例で合成した樹脂(成分(B))、化合物(成分(C))、光酸発生剤としてトリフェニルスルホニウムトリフレート(PAG-1)(成分(A))、含窒素塩基性化合物(成分(D))、界面活性剤(成分(E))、及び溶剤としてプロピレングリコールモノメチルエーテルアセテ 40ートの各成分を用いた。各成分を混合後、 $0.1\mu m$ のテフロンフィルターにより濾過して感光性樹脂組成物を調製した。用いられた場合の各成分の量は、下記の通りである。

(B) 樹脂

9 g

(C) 化合物

1 g

(A) トリフェニルスルホニウムトリフレート

0. 10g

(D) 含窒素塩基性化合物

0. 04g

(E) 界面活性剤

0.05g

溶剂

57.4g

このように調製された感光性樹脂組成物につき、下記方法により現像欠陥数及びレジストの画像性能を評価した。評価結果を表5に示した。

# 【0168】 (現像欠陥数の評価方法)

#### (1) 現像欠陥数-I

感光性樹脂組成物をスピンコーターによりヘキサメチルジシラザン処理を施したシリコン基板上に均一に塗布し、120℃で90秒間ホットプレート上で加熱、乾燥を行い、0.50μmのレジスト膜を形成した。このレジスト膜を、マスクを通してArFエキシマレーザー光で露光し、露光後直ぐに110℃で90秒間ホットプレート上で加熱した。更に2.38重量%濃度のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で23℃で60秒間現像し、30秒間純水にてリンスした後、乾燥した。このようにして得られたコンタクトホールパターンの形成されたサンプルを、KLA2112機(KLAテンコール(株)製)により現像欠陥数を測定した(Threshold1

50 2, Pixcel Size=0. 39).

## (2) 現像欠陥数-11

上記(1)現像欠陥数-Iにおいて、露光しない以外は、加熱、現像、リンス、乾燥したサンプルについて同様に行い現像欠陥数を測定した。

【0169】(画像評価法)上記(1) 現像欠陥数-Iと同様に、 $0.50\mu$ mのレジスト膜を形成し、この膜について、露光、加熱、現像、リンス、乾燥した。その後、膜厚を膜厚計により測定し、残膜率(現像後のレジ\*

\*スト膜厚/現像前のレジスト膜厚×100)を算出した。さらに、形成された0.25μmラインパターンを走査型電子顕微鏡で観察し、プロファイルを調べた。矩形な形状をしているものを○で表し、そうでないものを×で表した。

[0170]

【表4】

表 - 4

|       | (8)樹脂  | 化合物<br>(C) | 光酸発生<br>剤 | 添加剂 | 界面活性 対      | 海剌  |
|-------|--------|------------|-----------|-----|-------------|-----|
| 夹施們 l | (p-2)  | (45)       | PAG-1     | N-1 | W-1         | S-1 |
| 実施例 2 | (p-3)  | (418)      | PAG-1     | N-2 | <b>V</b> -1 | 8-1 |
| 実施例3  | (p-6)  | (422)      | PAG-1     | N-3 | <b>V</b> -1 | S-1 |
| 実施例 4 | (p-7)  | (d5)       | PAG-1     | N-4 | <b>U</b> -2 | S-1 |
| 実施例 5 | (p-12) | (d35)      | PAG-1     | N-1 | ₩-2         | 1-2 |
| 実施例 6 | (p-15) | (439)      | PAG-1     | N-2 | ₩-3         | S-1 |
| 实施例 7 | (p-17) | (d42)      | PAG-1     | N-3 | ₩-3         | S-1 |
| 比较例1  | (p-2)  | (45)       | PAG-1     |     |             | 8-1 |
| 比較例 2 | (p-3)  | (418)      | PAG-I     |     | W-1         | S-1 |
| 比較例 3 | (p-8)  | (422)      | PAG-1     | N-3 |             | 8-1 |
| 比較例 4 | (p-7)  | (45)       | PAG-1     | N-4 | V-4         | S-1 |

【0171】表4中の各記号は、下記の通りである。

PAG-1:トリフェニルスルホニウムトリフレート

N-1: ヘキサメチレンテトラミン

N-2:1, 5-ジアザビシクロ [4. 3. 0] -5-

ノネン

N-3:1, 8-ジアザビシクロ [5, 4, 0] -7-ウンデセン

 $N-4:1, 4-\vec{y}$  $\vec{y}$  $\vec$ 

ン

W-1:メガファックF176 (大日本インキ (株)

製) (フッ素系)

W-2:メガファックR08(大日本インキ(株)製)

(フッ素およびシリコーン系)

W-3:ポリシロキサンポリマーKP-341 (信越化

30 学工業(株)製) (シリコーン系)

W-4:ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル

 $S-1: \mathcal{T}$  ロピレングリコールモノメチルエーテルアセ

テート

[0172]

【表5】

表 - 5

|       | 現像欠陥-Ⅰ | 現像欠陥一瓜 | 残胰率<br>(%) | プロファ<br>イル |
|-------|--------|--------|------------|------------|
| 実施例1  | 3      | 8      | 99.2       | 0          |
| 実施例 2 | 4      | 7      | 99.6       | 0          |
| 実施例 3 | 2      | 5      | 99.4       | 0          |
| 実施例 4 | 5      | 6      | 99.3       | 0          |
| 実施例 5 | 0      | 3      | 99.8       | 0          |
| 実施例 6 | 1      | 4      | 99.7       | 0          |
| 実施例7  | 0      | 2      | 99. 9      | 0          |
| 比較例1  | 7 0    | 3 5 4  | 99.2       | 0          |
| 比較例 2 | 3 2    | 1 3 2  | 99.0       | 0          |
| 比較例3  | 3 5    | 1 4 5  | 89.2       | 0          |
| 比較例 4 | 8      | 1 3    | 95.2       | ×          |

【0173】表5の結果から明らかなように、本発明の 感光性樹脂組成物は、いづれも現像欠陥が極めて少な く、矩形なプロファイルが形成されていた。一方、

- (D) 含窒素塩基性化合物及び(E) 界面活性剤を用いない比較例1、(E) 界面活性剤を用いたものの、
- (D) 含窒素塩基性化合物を用いない比較例2、(D) 含窒素塩基性化合物を用いたものの、(E) 界面活性剤を用いない比較例3は、いずれも現像欠陥数が多かった。比較例4は、界面活性剤として本発明で特定された\*

\*ものでないものを用いた例であり、現像欠陥は少なかっ 20 たが、レジストプロファイルに劣っていた。

### [0174]

【発明の効果】本発明のポジ型感光性樹脂組成物は、現像欠陥が極めて少なく、しかも特にArFエキシマレーザー光を露光光源とする場合、良好なパターンプロファイルを示す。このため半導体素子製造に必要な微細パターンの形成に有効に用いることが可能である。

#### フロントページの続き

Fターム(参考) 2H025 AA03 AA04 AB15 AB16 AC04

ACO8 ADO3 BC42 BE00 BG00

CB08 CB10 CB41 CB43 CB52

CC04 CC20

4J002 BH001 BK001 CE001 CN031

EB106 ED027 ED057 EH107

EH147 EN048 EN068 EN108

EP027 ER028 EU027 EU028

EU048 EU078 EU118 EU128

EU138 EU186 EU216 EU238

EV047 EV216 EV217 EV296

EY006 EY026 FD020 FD090

FD147 FD200 FD206 FD208

FD310 FD312 FD319 GP03